AGENT FOR PREVENTING DENTAL CARIES

Publication number: JP2002114709
Publication date: 2002-04-16

Inventor:

FUKUSHIMA KAZUO

Applicant:

UNIV NIHON

Classification:

- international:

A61K39/395; A61P1/02; A61P43/00; C07K16/40; C12P21/08; A61K39/395; A61P1/00; A61P43/00; C07K16/40; C12P21/08; (IPC1-7): C07K16/40; C12P21/08; A61K39/395; A61P1/02; A61P43/00;

C12R1/91

- european:

Application number: JP20000304889 20001004 Priority number(s): JP20000304889 20001004

Report a data error here

Abstract of JP2002114709

PROBLEM TO BE SOLVED: To inhibit the formation of biofilm and suppress dental caries by using a mouse monoclonal antibody bonding to GTF-B of Streptococcus mutans and inhibiting the WIG synthesizing activity of the enzyme. SOLUTION: The active component of the objective agent for preventing dental caries is a monoclonal antibody against a glucose transferase-B(GTF-B) produced by Streptococcus mutans and inhibiting the WIG synthesizing activity.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-114709 (P2002-114709A)

(43)公開日 平成14年4月16日(2002.4.16)

EA29 FA72 FA74

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート*(参考)
A61K 39/	/395	A 6 1 K 39/395	P 4B064
A61P 1/	'02	A 6 1 P 1/02	4C085
43/	700 1 1 1	43/00	111 4H045
// C07K 16/	'40 Z N A	C 0 7 K 16/40	ZNA
C12P 21/	' 08	C 1 2 P 21/08	
	審査請案	R 未請求 請求項の数6 OL	(全 28 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2000-304889(P2000-304889)	(71) 出願人 899000057	
		学校法人 日本	本大学
(22)出願日	平成12年10月4日(2000.10.4)	東京都千代田	区九段南四丁目8番24号
		(72)発明者 福島 和雄	
		千葉県松戸市	於町西2-870-1 日本大
		学松戸歯学部	5
		(74)代理人 100091096	
		弁理士 平木	祐輔 (外1名)
		Fターム(参考) 4B064 AG2	7 CA10 CA19 CC24 DA01
		•	4 BA14 BB22 CC02 DD23
	-	DD3	7 DD84 EE01 GC08
		4H045 AA3	O BA10 CA11 DA75 DA89

(54) 【発明の名称】 虫歯予防剤

(57)【要約】

【課題】 ストレプトコッカス・ミュータンスのGTF - Bに結合しそのWIG合成活性を阻害するマウスモノクローナル抗体を用いて、バイオフィルム形成阻害および虫歯発生抑制を可能とする。

【解決手段】 ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-BのWIG合成活性を阻害する作用を有する該酵素に対するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする虫歯予防剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するグルコシルトランスフェラーゼーBの非水溶性グルカン合成活性を阻害する作用を有する該酵素に対するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする虫歯予防剤。

【請求項2】 ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するグルコシルトランスフェラーゼーBの非水溶性グルカン合成活性を阻害し、本菌がショ糖存在下で平滑歯面に固着・集落化するのを抑制する作用を有する該酵素に対するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする虫歯予防剤。

【請求項3】 前記グルコシルトランスフェラーゼーBが、以下の(a)又は(b)に示すアミノ酸配列からなることを特徴とする請求項1或は請求項2記載の虫歯予防剤。

- (a) 配列番号1記載のアミノ酸配列
- (b) 配列番号1記載のアミノ酸配列において、1又は複数個のアミノ酸が欠失、置換又は付加され、かつグルコシルトランスフェラーゼーB活性を有するアミノ酸配列

【請求項4】 前記モノクローナル抗体が、前記グルコシルトランスフェラーゼーBの活性部位の1つである配列番号2記載のアミノ酸配列で表されるデキストラン結合領域を認識し結合するモノクローナル抗体であることを特徴とする請求項3記載の虫歯予防剤。

【請求項5】 前記モノクローナル抗体が、前記グルコシルトランスフェラーゼーBの他の活性基である配列番号3記載で表されるショ糖結合部位を含むペプチド断片を認識し結合するモノクローナル抗体であることを特徴とする請求項3記載の虫歯予防剤。

【請求項6】 前記モノクローナル抗体が、マウスーマウスハイブリドーマMHP126 (FERM P-17566) により産生されるモノクローナル抗体、又はマウスーマウスハイブリドーマMHP136 (FERM P-17567) により産生されるモノクローナル抗体であることを特徴とする請求項1記載の虫歯予防剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】虫歯原因菌ストレプトコッカス・ミュータンスの主要な病原因子であるグルコシルトランスフェラーゼーBの非水溶性グルカン合成活性を強く阻害するモノクローナル抗体を使用して虫歯誘発性のバイオフィルム(歯垢)形成の抑制を図る受動免疫による虫歯予防剤に関する。

[0002]

【従来の技術】ヒトが歯を失う2大原因は虫歯(dental caries)と歯周炎である。世界中で最も蔓延している疾患である虫歯は、人類が確実な予防法を持たないため現在でもほとんどのヒトに発症し、身体や生活に多大な

影響を及ぼし続けている。本疾患は、歯垢(dental plaque) という歯面上に形成される細菌膜 (パイオフィルム) 中のミュータンスレンサ球菌 (mutans streptococci) により人体中で最も硬い組織である歯質が不可逆的に侵される特異な細菌感染症である。

【0003】ミュータンスレンサ球菌は、1. マンニトール等の糖アルコールを発酵できる、2. ショ糖から付着性の非水溶性グルカン(water-insoluble glucan,以下WIG)を合成できる、3. WIG合成を介して歯面上に固着・集落化し、そこに虫歯誘発性のバイオフィルムを形成できる、4. 動物に虫歯を誘発できる、等の共通の性質をもつストレプトコッカス・クリセツス(Strepto coccus cricetus)、ストレプトコッカス・ラッタス(Strepto coccus rattus)、ストレプトコッカス・ミュータンス(Streptococcus rattus)、ストレプトコッカス・メブリヌス(Streptococcus sobrinus)、ストレプトコッカス・ソブリヌス(Streptococcus sobrinus)、ストレプトコッカス・ダウネイ(Streptococcus downei)等の7菌種8血清型からなる一群の口腔連鎖球菌の総称である。

【0004】これらの中でヒトの口腔に棲息し虫歯発症に深く関わるのは、ストレプトコッカス・ミュータンスとストレプトコッカス・ソブリヌスの2菌種であり、ヒトロ腔からの検出頻度の高いストレプトコッカス・ミュータンスが虫歯の主要原因菌と考えられている。これら2菌種は、染色体DNAのGC含量、細胞壁多糖の構造、溶血性、糖の発酵性、菌体内多糖やフルクタン合成能等、細菌学的性状を全く異にする別種の細菌であり、共通の特性である付着性WIG合成とそれを介した歯面への固着・集落化も、全く異なる酵素系及びメカニズムにより行われる。

【0005】ストレプトコッカス・ミュータンスは、染 色体上にg t f B, g t f C及びg t f Dという3種の グルコシルトランスフェラーゼ(glucosyltransferase) 遺伝子を持っており、それらの発現により各々グルコシ ルトランスフェラーゼーB(以下GTF-B)、グルコ シルトランスフェラーゼーC(以下GTF-C)、グル コシルトランスフェラーゼーD(以下GTF-D)と呼 ばれるグルカン合成酵素を主として菌体表層上に産生分 泌する。gtfBとgtfCの遺伝子産物であるGTF ーBとGTF-Cは共にショ糖からWIGとイソマルト オリゴ糖を合成する類似した構造のイソ酵素であるが、 WIG合成能はGTF-Bが、オリゴ糖合成能はGTF -Cが勝る。g t f D遺伝子産物であるGTF-Dはシ ョ糖から水溶性グルカン(water-soluble glucan:以下 WSG)を合成する酵素である。本菌種がGTF作用を 介して歯面に固着・集落化し、そこに虫歯誘発性のバイ オフィルムを形成するメカニズムに関しては、最近、遺 伝子サイドからのアプローチが進み、PAc等と呼ばれ る高分子量の菌体表層タンパク抗原とg t f C遺伝子産 物であるGTFーCが重要因子としてクローズアップさ れている。ストレプトコッカス・ミュータンスによる虫

歯誘発性バイオフィルムの形成は、1. 唾液タンパクの 選択的吸着により歯面上にペリクルと呼ばれる薄膜が形成される、2. ペリクル面に本菌がPAcタンパクを介して初期付着する、3. 付着菌体はGTF-CのWIG合成作用によりその場に強固に固着する、4. 固着菌体に他の菌体が主にGTF-C作用を介して固着・集落化し、本菌に富む細菌膜(虫歯誘発性バイオフィルム)が形成される、という過程で進行するとの見解が現在一般化しつつある。

【0006】一方、ストレプトコッカス・ソプリヌスは、染色体上にgtfI,gtfU,gtfT及びgtfSという4種のGTF遺伝子を持っており、それらの発現によりグルコシルトランスフェラーゼーI(以下GTF-I)という1種類のWIG合成酵素と、グルコシルトランスフェラーゼーU、一T、一S(以下GTF-U、一T、一S)と呼ばれる3種のWSG合成酵素を菌体外に産生分泌する。本菌種における付着性WIG合成と菌体の固着・集落化は、ストレプトコッカス・ミュータンスの場合と異なって、GTF-I酵素と3種のWSG合成酵素(未特定)の共同作用によりなされることが示唆されている。

【0007】虫歯病因論研究の進展に伴って、原因菌サ イドから虫歯予防を図ろうとの応用研究、例えば、選択 的殺菌剤、GTF阻害剤、バイオフィルム形成抑制剤、 シーラント剤等の開発研究や原因菌及び病原因子に対す る特異抗体を用いた受動免疫や能動免疫による虫歯予防 研究等がこれまでにも数多く行われ、GTFによるショ 糖からのWIG合成や菌体固着作用を阻害したり、表層 タンパク抗原の初期付着作用を阻止する手段により、虫 歯予防が可能であることが動物実験等で立証されてい る。しかし、GTF阻害剤やシーラント剤など一部実用 化されてはいるものの、歯磨きに替わりうる効果的で実 用的な予防手段は未だ開発されていない。これからの虫 歯予防手段として最も有望視されているのは、安全性と 有用性の点から、虫歯菌のGTFや菌体表層タンパクの 機能を阻害するモノクローナル抗体を使用した受動免疫 法である。目的に合った機能阻害抗体をポリクローナル に作製することは比較的容易であり、実際、動物モデル 実験で虫歯予防効果を示すストレプトコッカス・ミュー タンスの菌体結合性GTF(主にGTF-BとGTF-Cからなる)に対する鶏卵抗体(IgY)が得られてい る。しかしながら、この種の抗体をモノクローナルに作 製することは極めて難しい。一旦、有用なモノクローナ ル抗体を産生するハイブリドーマを樹立できれば、同質 のものを大量かつ安定に供給でき、バイオテクノロジー 技法を駆使した大量生産化も可能である。

【0008】実際に、英国の研究グループは、ストレプトコッカス・ミュータンスの歯面ペリクルへの初期付着を阻害するPAcに対するIgGタイプのマウスモノクローナル抗体を作成し、その虫歯予防効果をサルを用い

た動物モデル実験で実証している。さらに彼らは、その 抗体遺伝子を植物細胞に導入して大量調製したリコンビ ナント抗体をヒトの歯面に塗布する手段により、口腔か ら3ケ月間以上もの間、ストレプトコッカス・ミュータ ンスを完全除菌することに成功したと最近報告している (Nature medicine, 4:601-606, 1998)。しかしなが ら、彼らが作製した抗PAcモノクローナル抗体は特異 性に問題があり、主要な歯垢構成細菌であるストレプト コッカス・サングイスなどの表層タンパク抗原とも反応 性を示すため、その大量使用は口腔常在菌叢を大きく変 える危険性がある。従って、受動免疫に使用する予防用 抗体としては、特異性の高い虫歯菌GTFに対する抗体 が最適と思われる。

【0009】虫歯ペプチドワクチンの開発研究を行って いる米国の研究グループは、ストレプトコッカス・ミュ ータンスのGTF-BやGTF-Cのショ糖結合領域 (活性基の1つ) と同一配列のペプチドを化学合成し、 それをマウスに免疫してGTF活性阻害能をもつIgM タイプのモノクローナル抗体の作製に成功している。し かし、彼らが作製した抗体は、活性部位のアミノ酸配列 が僅かながら異なるストレプトコッカス・ミュータンス のGTF-DのWSG合成活性とストレプトコッカス・ ソプリヌスGTF-IのWIG合成活性に対しては阻害 作用を示すものの、同一アミノ配列をもつ本命のGTF -B及びGTF-CのWIG合成活性に対しては全く阻 害作用を示さない(Infec. Immun. 62:5470-5476, 199 4)。従って、その種の抗体にストレプトコッカス・ミ ュータンスの除菌効果を期待することはできない。スト レプトコッカス・ソブリヌスの除菌用に使用できる可能 性はあるが、効果が認められたとしてもIgMタイプの 抗体であるため、大量調製化は容易ではない。

【0010】先に、本発明者らの研究グループは、スト レプトコッカス・ミュータンスの3種のGTFを分別定 量する方法を確立する目的で、それぞれのGTFと特異 的に反応する数多くのマウスモノクローナル抗体を作製 し、それら特異抗体の識別試薬としての有用性を明らか にした。さらに、GTF-Bと反応性を示す抗体のうち の幾つかは該酵素のWIG合成活性に対して強い阻害作 用を示すことを見出した。 (Infec. Immun. 61:323-328, 1993)。また、ストレプトコッカス・ソプリヌスの4種 のGTFを職別する特異モノクローナル抗体を同様の方 法で作製し、GTF-Iと反応する1抗体が当該酵素の WIG合成活性を明らかに阻害することを見ている(FE MS Immunol. Microbiol. 27:9-15, 2000) 。 しかしなが ら、それらの活性阻害抗体が、虫歯誘発性のバイオフィ ルム形成を抑制できるか否か、虫歯菌を感染させた動物 の虫歯発生を抑制できるか否か、ヒトにおいて虫歯予防 効果を示すか否か、等については不明である。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】そこで、本発明は、ス

トレプトコッカス・ミュータンスのGTF-Bに結合しそのWIG合成活性を阻害するマウスモノクローナル抗体を用いて、バイオフィルム形成阻害および虫歯発生抑制を可能とする受動免疫用の虫歯予防剤を提供することを目的とする。

[0012]

【課題を解決するための手段】これまで、虫歯誘発性のバイオフィルム形成に最も重要な働きをするストレプトコッカス・ミュータンスの因子は、前述したように、本菌が産生するGTF-Cであると考えられてきた。この見解は、GTF-Cのみを発現する遺伝子組換え体或いは変異株が、無処理及び唾液処理したガラス等の平滑面にショ糖存在下で固着し集落化できるのに対し、GTF-B発現株は固着・集落化できない事実が根拠になっている。しかし、本発明者らは、既得の形質転換株と抗GTF-Bモノクローナル抗体を用いたバイオフィルム形成試験およびラット使用の虫歯誘発実験により、実際の口腔内における虫歯誘発性バイオフィルム形成過程においてはGTF-Bが最も重要な病原因子であることを明らかにし、本発明を完成するに至った。

【0013】即ち、本発明はストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-BのWIG合成活性を阻害する作用を有する該酵素に対するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする虫歯予防剤である。さらに、本発明はストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-BのWIG合成活性を阻害し、本菌がショ糖存在下で平滑歯面に固着・集落化し虫歯誘発性バイオフィルムを形成するのを抑制する作用を有する該酵素に対するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする虫歯予防剤である。

【0014】そして、前記GTF-Bとしては、以下の(a)又は(b)に示すアミノ酸配列からなるものが挙げられる。

- (a) 配列番号1記載のアミノ酸配列
- (b) 配列番号1記載のアミノ酸配列において、1又は 複数個のアミノ酸が欠失、置換又は付加され、かつGT F-B活性を有するアミノ酸配列

【0015】また、上記モノクローナル抗体としては、GTF-Bの活性部位の1つである配列番号2記載のアミノ酸配列で表されるデキストラン結合領域を認識し結合するモノクローナル抗体、或いはGTF-Bの他の活性部位である配列番号3記載で表されるショ糖結合部位を含むペプチド断片を認識し結合するモノクローナル抗体が挙げられる。

【0016】さらに、上記モノクローナル抗体として、マウスーマウスハイブリドーマ MHP126 (FERM P-17566) により産生されるモノクローナル抗体、又はマウスーマウスハイブリドーマMHP136 (FERM P-17567) により産生されるモノクローナル抗体が挙げられる。

[0017]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明において、既得のGTF-B、-C及び-Dを各 々単独発現するストレプトコッカス・ミレリ形質転換株 を用いるショ糖依存性菌体固着・集落化試験を行なっ て、虫歯誘発性パイオフィルム形成における3種のGT Fの役割につき再検討を行った。その結果、GTF-B を発現する株は、無処理又は唾液で被覆した平滑面には 固着できないが、グルカンで被覆した表面には顕著に固 着・集落化できることを見出した。通常のヒトの口腔内 では、ペリクル面へ最初に付着する菌はストレプトコッ カス・サングイスの仲間と考えられている。この菌群は 主要なバイオフィルム構成菌の1つであり、菌体表層上 に非付着性のグルカンを合成する能力があるため、スト レプトコッカス・ミュータンスは、GTF-Bの単独作 用のみでその表面に固着・集落化できることになる。従 って、実際の口腔内における虫歯誘発性パイオフィルム 形成に最も重要な働きをする因子はGTF-Cではな く、GTF-Bであると考えられる。

【0018】従って、本発明の虫歯予防剤は、ストレプトコッカス・ミュータンスの最重要病原因子であるGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-BのWIG合成活性を阻害するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする。「ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-B」には、ストレプトコッカス・ミュータンスに属する微生物が産生する限り、いかなる菌株が産生するGTF-Bも含まれる。

【0019】「ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-B」の具体例としては、以下の(a)又は(b)に示すアミノ酸配列からなるGTF-Bを例示できる。

- (a) 配列番号1記載のアミノ酸配列
- (b) 配列番号1記載のアミノ酸配列において、1又は 複数個のアミノ酸が欠失、置換又は付加され、かつGT F-B活性を有するアミノ酸配列

【0020】ここで、配列番号1記載のアミノ酸配列において欠失、置換又は付加されるアミノ酸の個数は、欠失、置換又は付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質がGTF-B活性を有する限り特に限定されないが、好ましくは1又は数個である。「1又は数個」とは、通常、本願の出願時において常用される技術、例えば、部位特異的変異誘発法(Nucleic Acids Res. 10, 6487 - 6500, 1982)により生じさせることができる個数を意味する。

【0021】本発明の虫歯予防剤の有効成分であるモノクローナル抗体には、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-Bの非水溶性グルカン合成活性を阻害する限り、いかなるモノクローナル抗体も含まれる。

【0022】その中でも、以下の①~④に示すモノクロ

ーナル抗体を好ましいものとして例示できる。

① 以下の(a)又は(b)に示すアミノ酸配列からなるGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-BのWIG 合成活性を阻害するモノクローナル抗体。

- (a) 配列番号1記載のアミノ酸配列
- (b) 配列番号1記載のアミノ酸配列において、1又は 複数個のアミノ酸が欠失、置換又は付加され、かつGT F-Bの活性を有するアミノ酸配列
- ② 前記GTF-Bの活性部位の1つである配列番号2 記載のアミノ酸配列で表されるデキストラン結合領域を 認識し結合するモノクローナル抗体。

【0023】③ 前記GTF-Bの他の活性部位である 配列番号3記載で表されるショ糖結合部位を含むペプチ ド断片を認識し結合するモノクローナル抗体。

④ マウスーマウスハイブリドーマMHP126 (FERM P-17566) により産生されるモノクローナル抗体、又はマウスーマウスハイブリドーマ MHP136 (FERM P-17567) により産生されるモノクローナル抗体である。

【0024】ここで、GTF-Bが上記(a)に示すアミノ酸配列からなる場合、上記②に示すモノクローナル抗体が特異的に反応する領域は配列番号2に示すアミノ酸配列で表される領域、或いは上記③に示すモノクローナル抗体が特異的に反応する領域は配列番号3に示すアミノ酸配列で表される領域である。

【0025】本発明の虫歯予防剤の有効成分であるモノクローナル抗体は、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-Bの非水溶性グルカン合成活性を阻害するという性質に加え、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Dに反応しないという性質を併せ持つことが好ましく、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Cに反応しないという性質をさらに併せ持つことがさらに好ましい。

【0026】ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-D及びGTF-Cには、ストレプトコッカス・ミュータンスに属する微生物が産生する限り、いかなる微生物が産生するGTF-D及びGTF-Cも含まれる。

【0027】ストレプトコッカス・ミュータンスが産生 するGTF-Dの具体例としては、以下の(c)又は (d)に示すアミノ酸配列からなるGTF-Dを例示で

(c) 配列番号4記載のアミノ酸配列

きる。

(d) 配列番号4記載のアミノ酸配列において、1又は 複数個のアミノ酸が欠失、置換又は付加されたアミノ酸 配列

また、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するG TF-Cの具体例としては、以下の(e)又は(f)に 示すアミノ酸配列からなるGTF-Cを例示できる。 【0028】 (e) 配列番号5記載のアミノ酸配列

(f)配列番号5記載のアミノ酸配列において、1又は複数個のアミノ酸が欠失、置換又は付加されたアミノ酸配列

ここで、配列番号4及び5記載のアミノ酸配列において 欠失、置換又は付加されるアミノ酸の個数の意義は、上 記と同義である。

【0029】ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTFーDに反応しないという性質と、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTFーCに反応しないという性質とを併せ持つモノクローナル抗体としては、上記②に示すモノクローナル抗体及び上記③に示すモノクローナル抗体を例示できる。

【0030】ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-BのWIG合成活性を阻害するモノクローナル抗体は、例えば、次の各工程により作成することができる。

- (1) 抗原の調製
- (2) 免疫及び抗体産生細胞の採取
- (3) 細胞融合
- (4) ハイブリドーマの選択及びクローニング
- (5) モノクローナル抗体の採取
- 【0031】以下、各工程について説明する。
- (1) 抗原の調製

抗原として使用するGTF-B標品は、ストレプトコッカス・ミュータンスの野生株や変異株(不活性化遺伝子挿入法によりgtfCやgtfDをノックアウトしたUA130CD株など)、全gtfBを発現する形質転換株(大腸菌SU20株やストレプトコッカス・ミレリKSB8株など)、或いはgtfBの活性部位領域を発現する形質転換株の培養上清または菌体表層抽出物より精製することにより調製する。また活性部位領域と同一配列のペプチド断片を化学合成し、これを血清アルブミン等と結合させたものを抗原として用いる。

【0032】(2)免疫及び抗体産生細胞の採取抗原をマウス、ラット、ハムスター、モルモット又はウサギ等の哺乳動物(ヒト抗体を産生するように遺伝子工学的に作出されたヒト抗体産生マウスのようなトランスジェニック動物も含む)、好ましくはマウス、ラット又はハムスターの皮下内、筋肉内、静脈内、フットパッド内あるいは腹腔内に1~数回注射することにより免疫感作を施し、通常、初回免疫から約1~14日毎に1~4回免疫を行い、最終免疫より約1~5日後に脾臓、リンパ節、骨髄あるいは扁桃等、好ましくは脾臓を摘出することにより行う。

【0033】(3) 細胞融合

モノクローナル抗体を分泌するハイブリドーマの調製は、ケーラー及びミルシュタインらの方法 (Nature, 25 6:495-497, 1975) 及びそれに準じる修飾方法に従って行うことができるが、抗体産生細胞と、マウス、ラッ

ト、モルモット、ハムスター、ウサギ又はヒト等の哺乳動物、より好ましくはマウス、ラット又はヒトに由来する自己抗体産生能のないミエローマ細胞とを細胞融合することにより調製される。ミエローマ細胞としては、例えばマウス由来ミエローマP3/X63-AG8.653(653)、P3/NS1/1-Ag4-1(NS-1)、P3/X63-Ag8.U1(P3U1)、SP2/O-Ag14(Sp2/O、Sp2)、PA1、FOあるいはBW5147、ラット由来ミエローマ210RCY3-Ag.2.3.、ヒト由来ミエローマU-266AR1、GM1500-6TG-A1-2、UC729-6、CEM-AGR、D1R11あるいはCEM-T15等を使用することができる。

【0034】(4) ハイブリドーマの選択及びクローニング

ハイブリドーマの選択方法は通常の方法に従えばよく、 例えば、選択培地(HAT培地など)を入れたマイクロ タイタープレート中で培養し、増殖の見られたウェルの 培養上清の前述の免疫感作で用いた抗原に対する反応性 を、RIAやELISA等の酵素免疫測定法によって測 定することにより行うことができる。GTF-Bに特異 的に反応するモノクローナル抗体を産生するハイブリド ーマは、例えば、GTF-Bを用いたELISAによっ てスクリーニングできる。また、GTF-BのWIG合 成活性を阻害するモノクローナル抗体を産生するハイブ リドーマは、例えば、次のようにスクリーニングでき る。GTF-B、ハイブリドーマ培養上清、リン酸カリ ウム緩衝液 (pH6.0) 及びアジ化ナトリウムを含有す る混合物100~150μ1を96穴マイクロプレート のウェルに入れ、37℃で10~30分間プレインキュ ベーション後、ショ糖含有リン酸カリウム緩衝液(pH 6.0) 20~50 µ 1を加え、37℃で16~24時 間インキュベーションする。インキュベーション後、反 応プレートを黒紙上に置いてWIG合成による白濁形成 の有無を判定することにより、活性阻害抗体を産生する ハイブリドーマをスクリーニングする。目的のモノクロ ーナル抗体を産生するハイブリドーマをクローニングす る方法は、通常の方法に従えば良く、特に限定されな い。ハイブリドーマのクローニングは、例えば、限界希 釈法、軟寒天法、フィブリンゲル法、蛍光励起セルソー ター法等により行なうことができる。

【0035】(5) モノクローナル抗体の採取 取得したハイブリドーマからのモノクローナル抗体の採 取は、ハイブリドーマをインビトロ又はインビボ (マウス、ラット、モルモット、ハムスター若しくはウサギ等 の腹水中等)で培養し、得られた培養上清又は哺乳動物 の腹水から単離することにより行うことができる。イン ビトロで培養する場合には、培養する細胞種の特性、試 験研究の目的及び培養方法等の種々条件に合わせて、ハイブリドーマを増殖、維持及び保存させ、培養上清中に モノクローナル抗体を産生させるために用いられるよう な既知栄養培地あるいは既知の基本培地から誘導調製さ れるあらゆる栄養培地を用いて実施することができる。 基本培地としては、例えば、Ham'F12培地、MC DB153培地あるいは低カルシウムMEM培地等の低 カルシウム培地及UMCDB104培地、MEM培地、 D-MEM培地、RPMI1640培地、ASF104 培地あるいはRD培地等の高カルシウム培地等が挙げら れ、該基本培地は、目的に応じて、例えば血清、ホルモ ン、サイトカイン及び/又は種々の無機若しくは有機物 質等を含有することができる。モノクローナル抗体の単 離及び精製は、上述の培養上清あるいは腹水を、飽和硫 酸アンモニウム、ユーグロブリン沈殿法、カプロイン酸 法、カプリル酸法、イオン交換クロマトグラフィー(D EAE又はDE52等)、抗イムノグロブリンカラム又 はプロテインAカラム等のアフィニティカラムクロマト グラフィーに供すること等により行うことができる。採 取したモノクローナル抗体が目的とするモノクローナル 抗体であることの確認は、例えば精製GTF-Bに対す るELISA、ウェスタンプロット法及びWIG合成活 性阻害測定(後述)により行うことができる。

【0036】本発明の虫歯予防剤の形態は、虫歯予防効 果を発揮し得る限り特に限定されない。本発明の虫歯予 防剤の形態としては、例えば、ハイブリドーマの培養上 清、腹水抗体、精製抗体の凍結乾燥標品又はこれらを製 剤化したものを例示できる。製剤化したものの具体例と しては、散剤、顆粒剤、錠剤(例えばトローチ剤)、液 剤、カプセル剤等を例示でき、これらの製剤化は常法に 従って行なうことができる。散剤、顆粒剤及び錠剤は、 例えば、凍結乾燥させた抗体をそのまま、又はこれに賦 形剤、結合剤、崩壊剤等の適当な添加剤を加えて(さら に必要に応じて着色剤、芳香剤、矯味剤等を加えて)均 等に混和した後、それぞれ適当な方法により粉末化、粒 状化、圧縮成型することにより調製できる。液剤は、例 えば、凍結乾燥させた抗体を溶剤に溶解し、必要に応じ て安定剤、緩衝剤、矯味剤、ゲル化剤、保存剤等の適当 な添加剤を加えることにより調製できる。液剤に使用す る溶剤は、通常精製水又は常水(例えば、水道水、井 水)である。本発明の虫歯予防剤は、対象動物の口内に 投与する。本発明の虫歯予防剤は、単独で口内へ投与し てもよいし、食物や食餌等に混合して口内へ投与しても よい。

【0037】本発明の虫歯予防剤の投与回数は特に限定されないが、通常1~3回/日であり、好ましくは1回/日である。本発明の虫歯予防剤の対象となる動物は、歯を有する動物である限り特に限定されず、例えば、ヒト、イヌ、ネコ、マウス、ラット、ハムスター、ウマ、ウシ、ブタ、等の多くの動物に対して虫歯予防効果を発揮し得る。

[0038]

【実施例】次に、実施例を挙げて本発明を更に詳しく説明する。

実施例1 最重要GTFの特定

(1) 形質転換株の調製

既報(Infect. Immun. 60:2815-2822,1992)に準じて作製したストレプトコッカス・ミレリKSB8形質転換株(GTF-B発現株)、KSC43形質転換株(GTF-D発現株)及びNH5形質転換株(GTF-D発現株)の凍結保存菌株より、発現量が高くかつ発現が安定なそれぞれの形質転換株を再分離して使用した。GTF蛋白の発現量と安定性は、先に本発明者らがモノクローナル抗体を使用して開発した各GTFの産生レベルをセミ分別定量するための免疫学的手法(FEMS Microbiol. Lett. 145:427-432,1996)を用いて検定した。

【0039】(2) 固着·集落化試験

ガラス製とポリスチレン製の非被覆、唾液被覆、及びグルカン被覆試験管 (9×75 mm) を用いて形質転換株の固着・集落化能を下記の方法で比較検討した。成人5名からの加熱処理 (60℃、30分間) 混合唾液 3 mlを試験管に入れ、室温下で30分間インキュベーション後、唾液を除去し、十分に水洗したものを唾液被覆試験管とし

て用いた。グルカン被覆試験管は次のようにして調製した。ストレプトコッカス・ソブリヌスB13N株の培養上清から分離精製した純化GTF-Iの0.5μgと純化GTF-S2の0.25μg、50mMショ糖,、酢酸ナトリウム緩衝液(pH5.5)からなる反応液3mlを試験管に入れ、37℃、30度傾斜下で16時間ローソク培養を行って付着性WIGを試験管壁上に形成させた後、バイブレーター処理により弱く付着したグルカンを洗浄除去した。

【0040】このようにして調製した唾液及びグルカン被覆試験管及び非被覆試験管に5%ショ糖添加THB培地2mlを入れ、オートクレープ滅菌後、供試菌株の全培養菌1白金耳を植菌し、37℃、16時間、30度傾斜下でローソク培養を行った。培養後、試験管をタッチミキサーを用いてボルテックス処理(最大スピード、10秒間)して非・弱付着菌体と固着菌体に分別し、それぞれの菌体量を550nmにおける濁度測定により求め、下記の式に従って固着率を算出した。

[0041] [化1]

固着率 = _____

 \longrightarrow \times 100

【0042】結果を表1に示す。

固着菌体量・非・弱付着菌体量

[0043]

ストレプトコッカス・ミレリ形質転換株の唾液被覆及びグルカン被覆

試験管壁への固着・集落化能

試験管	周 着 率 (%)									
严 数 目	KSB8株	KSC43株	NH5株							
非被覆ガラス	0.24	34.80	0.30							
非被覆ポリスチレン	3. 0 7	56.40	0.52							
唾液被覆ガラス	0.00	3 1 . 3 0	0.33							
唾液被覆ポリスチレン	0.00	51.10	0.00							
グルカン被覆ガラス	65.30	38.00	1.08							
グルカン被覆ポリスチレン	72.50	58.80	1.20							

【0044】表1の結果は、GTF-Bを発現するKSB8株は無処理又は唾液で被覆した平滑面には固着できないものの、グルカンで被覆した表面には顕著に固着・集落化できることを示している。一方、GTF-Cを発現するKSC43株はいずれの平滑面にも遜色なく固着・集落化できるのに対し、GTF-Dを発現するNH5株はいずれの平滑面にも全く固着できないことを示した。通常のヒトロ腔内では、ペリクル面へ最初に付着する菌はストレプトコッカス・サングイスの仲間と考えられている。主要なバイオフィルム構成菌の1つである本菌群は、ショ糖から水溶性グルカン(WSG)を合成する一種類のGTFを菌体外及び菌体表層上に産生分泌する。従って、ストレプトコッカス・サングイスが初期

付着した固層表面にはショ糖存在下でストレプトコッカス・ミュータンスがGTF-Bの作用のみで固着・集落化できることになる。かくして、表1の結果は、実際の口腔内における虫歯誘発性バイオフィルム形成過程において最も重要な働きをする因子はGTF-Cではなく、GTF-Bであることを強く示唆している。

【0045】実施例2 モノクローナル抗体の作製 以下の方法に従って、抗GTF-Bモノクローナル抗体 を調製した。

(1) GTF-Bの調製

ストレプトコッカス・ミュータンスPS14株(血清型C) (以下、単に「PS14株」という)からGTF-Bを以下のように調製した。PS14株を、1%硫酸ア

ンモニウム及び10μM p-アミノフェニルメチルスルホニルフルオライドを添加したM4培地の8L中で37℃にて18時間培養した後、培養液を遠心分離(8,000rpm,10min)して、培養上清を回収した。この培養上清をPellicon cassette system (Millipore, Tokyo, Japan)で濃縮した後、硫酸アンモニウムを加えて飽和濃度を60%とした。一晩放置後、沈殿物を回収し、50mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.5)に溶解し、同緩衝液に対し透析した。ガラスカラム(2.9×13cm)に充填後、50mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.5)で平衡化したカルボキシメチルセルロースのカラムに、得られた粗酵素を添加した。吸着した酵素を50mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.5)で十分洗浄後、0~1Mの塩化ナトリウムを含む50mMリン酸カリウム緩衝液(pH7.5)で濃度勾配溶出させた。窓出パターンを

(pH7.5)で濃度勾配溶出させた。溶出パターンを波長280nmでの吸光度とWIG合成活性により観察した。約0.7Mの塩化ナトリウム濃度で溶出したフラクションがWIG合成活性を有しており、このフラクションを回収し、精製GTF-Bを取得した。

【0046】非水溶性グルカン合成活性は、フラクションにショ糖含有リン酸カリウム緩衝液を加え、37℃で16時間インキュベーション後、反応混合物を超音波処理し、生成したWIGを分散させ、550nmの吸光度を分光光度計で測定した。測定された吸光度からWIG合成活性を算出した。

【0047】(2)免疫及び細胞融合

(i) 免疫動物脾臓細胞の調製

免疫方法は8~10週令のBALB/cマウスの皮下あるいは、静脈内あるいは腹腔内に、精製GTF-Bを適当なアジュバンド、例えば、フロインドアジュバンドあるいは、リビアジュバンドシステム(Ribi Ajuvant System、RIBI IMMUNOCHEM RESEARC、INC社(製)、販売:フナコシ(株))とともに注射することにより初回(0日)免疫した。初回免疫から14日目、28日目、42日目に精製GTF-Bを皮下あるいは腹腔内に注射することにより追加免疫し、更に下記に述べるモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ調製の前々日及び前日にも同様にして最終免疫し、マウスから脾細胞を調製して細胞融合に用いた。

【0048】(ii) マウス骨髄腫細胞の調製8-アザグアニン耐性マウス骨髄細胞P3-U1を正常培地「RPMI-1640にグルタミン1.5m及び牛胎児血清10%を加えた培地」に培養(37℃、CO₂、5%通気)し、4日後に2×107以上の細胞を得た。

【0049】(iii) ハイブリドーマの作製 RPMI-1640 (日本製薬社(製)) でよく洗浄した免疫マウス脾細胞1×10⁸個とマウス骨髄腫細胞2×10⁷個を混合し、1500rpmで5分間遠心分離した。沈殿として得られた脾細胞とP3-U1の混合した

細胞群をほぐした後、攪拌しながら50%ポリエチレングリコール、10%DMS O溶液 1 mlを加え、2 分後にRPMI-1640を徐々に加え、全容量が50 mlとなるようにした。1000 rpmで5 分間遠心分離後、上清を捨て、ゆるやかに細胞をほぐした後、HAT培地「上記正常培地にヒポキサンチン 10^{-4} M、チミジン1.5 × 10^{-5} M、及びアミノプテリン4 × 10^{-7} Mを加えた培地」30 mlを加え、5 ml溶メスピペットでゆるやかに細胞を懸濁し、5%CO $_2$ インキュベーター中37%で2時間培養した。1500 rpmで5 分間遠心分離後、上清を捨て、ゆるやかに細胞をほぐした後、HAT培地に懸濁し、96 穴培養プレートに 200μ 1/穴ずつ分注し、5%CO $_2$ インキュベーター中37%で $10\sim14$ 日間培養した。

【0050】(3) ハイブリドーマのスクリーニング 抗GTFーBモノクローナル抗体を産生するバイブリドーマのスクリーニングは、抗原を固相化したELISA (Enzyme-linked immuneoabsorbent assay) を用いて行った。また、得られた抗体産生ハイブリドーマの中から GTFーBのWIG合成活性を阻害するモノクローナル 抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングは、96穴EIAプレートを用いてWIG合成阻害に伴う濁度 減少を調べることにより行った。

【0051】精製GTF-Bを150MのNaClを含 む20mMリン酸緩衝液(pH7.4、以下「PBS」と いう) に 2 μ g/mlの濃度で調製後、96穴EIAプレ ートに50μ1/穴ずつ分注し、室温で2時間放置し抗 原をプレートに固相化した。0.05%のTween2 Oを含むPBS(以下「T-PBS」という)を350 μ1/穴ずつ分注し、室温で1時間放置し底面上の蛋白 結合性残基をブロックした。96穴EIAをT-PBS により2回洗浄後、T-PBSをプレートに50μ1/ 穴、さらに1次抗体としてハイブリドーマ培養上清を1 **00 μ 1 / 穴ずつ添加し、4℃で一晩又は室温で2時間** 放置した。EIAプレートをT-PBSにより2回洗浄 後、第2抗体としてヤギの抗マウスイムノグロブリン-ペルオキシダーゼ結合物(TAGO社(製)、販売:コ スモバイオ(株))の5000倍希釈液を50μ1/穴 ずつ分注し、室温で1時間放置した。EIAプレートを T-PBSにより2回洗浄後、OPD基質液(o-フェ ニレンジアミン2塩酸塩60mgをクエン酸-リン酸緩衝 液 (pH5.2) 20mlに溶かした溶液に、30%の過 酸化水素20μ1を加えた溶液)を50μ1/穴ずつ分 注し、発色後、1Nの硫酸溶液を50μ1/穴ずつ分注 し反応を停止させた。プレートリーダーにて吸光度を主 波長492mm、副波長620nmで測定した。

【0052】次に、上記ELISA反応に強陽性を示す 培養上清についてGTF-BのWIG合成活性に対する 阻害能の有無を、ストレプトコッカス・ミレリKSB8形質 転換株の培養上清から調製したGTF-Bの粗酵素標品 (調製法は後述)を用いて調べた。96穴EIAプレートの各穴に粗酵素50μ1(約1㎡)とハイブリドーマ上清50μ1を添加し、室温に20分間放置後、300 mMショ糖25μ1と0.6Mリン酸緩衝液(pH6.0)25μ1を加え、37℃のインキュベーター中で16時間反応させた。WIG合成に伴う濁度形成の認められない透明穴形成を指標にしてスクリーニングし、WIG合成阻害能を持つ抗体産生ハイブリドーマを数種取得した。

【0053】これらハイブリドーマについて限外希釈法によるクローニングを2~4回繰り返し、安定して抗体産生の認められた2株を抗GTF-Bモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ株として選択し、通産省工業技術院生命工学工業技術研究所に、寄託番号FERM P-17566及びFERM P-17567として寄託した。

【0054】(4)モノクローナル抗体の調製このようにして得られたハイブリドーマFERM P-17566及びFERMPー17567を10%牛胎児血清加RPMI1640培地に4~6日間培養した。その培養上清を集め、0.1%アジ化ナトリウム存在下で冷蔵、或いは直ちに凍結乾燥したものを調製し、培養上清画分として用いた。さらに、冷蔵保蔵した培養上清画分として用いた。さらに、冷蔵保蔵した培養上清画分(約1リットル)に硫酸アンモニウムを50%飽和になるよう添加し、一晩放置後、生じた沈殿物を遠心分離にて回収した。この沈殿物を生理食塩水に溶解し、同液に対して4℃下で2日間透析後、凍結乾燥し、これを粗免疫グロブリン画分として用いた。なお、FERM P-17566から得られたモノクローナル抗体をMHP126と命名し、FERM P-17567から得られたモノクローナル抗体をMHP136と命名した。

【0055】実施例3 モノクローナル抗体の反応性

(1) GTF-B、GTF-C及びGTF-Dに対する 反応性

得られた2種のハイブリドーマが産生するモノクローナ ル抗体について、GTF-B、GTF-C及びGTF-Dとの反応性をELISA及びウエスタンプロッティン グによって調べた。反応性試験及び次の活性阻害試験に 使用するGTF - B抗原及び反応性試験に使用するGT F-C抗原は、ストレプトコッカス・ミレリKSB8株 及びKSC43株の培養上清より部分精製したリコンビ ナント酵素標品を下記のように調製し使用した。既報(I nfect. Immun. 60:2815-2822, 1992)の方法で作製した ΚSB8株及びΚSC43株をエリスロマイシン(10μg /ml)及び10 μM p - A PMS F を添加したTHB培地 中で37℃にて18時間嫌気培養し、遠心分離によりそ れぞれの培養上清を回収後、リコンピナントGTF-B は硫酸アンモニウム沈殿、ハイドロキシルアパタイト及 びトヨパールHW55のカラムクロマトグラフィー処理 により、リコンピナントGTF-Cは硫酸アンモニウム 沈殿及びトヨパールHW65の疎水カラムクロマトグラ フィー処理により部分精製した。また、反応性試験に使 用するGTF-D抗原は、ストレプトコッカス・ミュー タンスPS14株の透析BHI培地培養上清より、馬場 らの方法 (Carbohydr. Res. 158:147-155, 1986) に準 じて、硫酸アンモニウム沈殿、DEAEセルロース及び CMセルロースのカラムクロマトグラフィー処理を行な って得た純化標品を使用した。このようにして調製した GTF-BとGTF-Cのリコンピナント酵素、及びG TF-Dの純化酵素に対するモノクローナル抗体MHP 126とMHP136の反応性を、上記と同様の方法で 調べたELISAの結果を表2に示す。

[0056]

【表2】

抗体	免	疫 反 応	性
17L 74	GTF-B	GTF-C	GTF-D
モノクローナル抗体 MHP126	++		_
モノクローナル抗体 MHP136	+++	_	

【0057】表2中の「+++」は吸光度が1.5以上、「++」は吸光度が0.7以上、「-」は吸光度が0.2未満であったことを示す。吸光度が大きい値であるほど、抗体のGTF-Bに対する反応性が大きい。従って、モノクローナル抗体のGTF-Bに対する反応性は「+++」>「++」>「+」>「-」という関係で表される。

【0058】表2の結果は、モノクローナル抗体MHP 126とMHP136とは、GTF-Bのみと強く反応 し、GTF-C及びGTF-Dには全く反応しないこと を示している。なお、両抗体のGTF-Bに対する反応 特異性はウエスタンプロッティングによっても確認され た。

【0059】(2) GTF-BのWIG合成活性の阻害 能

リコンピナントGTF-Bの部分精製標品 (6 mU) 、粗免疫グロブリン画分(10~50 μg)、100mMリン酸緩衝液 (pH 6.0)及び0.01%アジ化ナトリウムからなる反応液 (625 μ1) を37℃で10分間プレインキュベーションした後、300mMショ糖含有100mMリン酸緩衝液(pH6.0)を125 μ

1加えた。37℃下で16時間インキュベーションした後、 反応液を超音波処理(50W、3秒間)し、生成したWIG を分散させ、550nmの濁度を分光光度計で測定した。未 培養の培地50μ1を添加した反応液の濁度に対する百分 率を求め、それを阻害率とした。その結果を表3に示す。

【0060】 【表3】

抗体 及び 添	加量	阻害率
MHP126抗体	10μ1	46.3%
	25μ l	68.8%
	$50 \mu 1$	72.6%
MHP136抗体	10 μ1	68.9%
	25μ l	85.2%
	$50\mu\mathrm{l}$	89.5%

【0061】表3の結果がポすように、MHPI26及 びMHP136モノクローナル抗体はいずれもGTF-BのWIG合成活性を著明に阻害することが確認され た。

(3) 抗原認識部位の推定

MHP126及びMHP136モノクローナル抗体の抗原認識部位を推定する目的で、GTF-BのC末端領域(デキストラン結合領域)を欠落した不完全GTFに対する両モノクローナル抗体の反応性を上記と同様にEL

TSAにより調べた。C未端領域を欠落したGTFタンパク抗原は、加藤ら (FEBS Microbiol. Let. 72:298-302, 1990) が構築した大腸菌クローンpCK41の培養菌体からの菌体抽出物を調製し使用した。また、KSB8株培養上清から部分精製したリコンピナントGTF-B標品を対照抗原として用いた。結果を表4に示す

[0062]

【表4】

抗体	抗原							
. 11. 14	pCK41抽出物	精製GTF-B						
MHP126	+	++						
MHP136		+++						

【0063】表4中の「+++」は吸光度が1.5以 6及VMHP136の虫歯予防効果

上、「++」は吸光度が 0. 7以上、「-」は吸光度が 0. 2未満であったことを示す。表 4の結果から、モノクローナル抗体 MHP 1 2 6は、 p C K 4 1 抽出物及び精製 G T F - Bの両抗原と反応したので、 MHP 1 2 6の抗原認識部位は N 末端側活性部位、すなわち配列番号 2 記載のアミノ酸で表される領域に存在することが推測された。一方、モノクローナル抗体 MHP 1 3 6 は、 p C K 4 1 とは全く反応せず、精製 G T F - B とのみ反応した。 MHP 1 3 6 の抗原認識部位はデキストラン結合部位、すなわち配列番号 3 記載のアミノ酸配列で表される領域に存在することが推測された。

【0064】(4)アイソタイプの決定

マウスモノクローナル抗体アイソタイプ決定キット(2 YME D社(製)、販売:コスモバイオ(株))を用い、該キット添付の実験操作プロトコールに従って操作を行い、モノクローナル抗体MHP126及びMHP136のアイソタイプを決定した。MHP126及びMHP136抗体のアイソタイプは共にIgG,であった。

【0065】実施例4 モノクローナル抗体MHP12

(1) 虫歯誘発性パイオフィルムの形成阻害能

上述の固着・集落化試験法に準じた方法で、MHP12 6及びMHP136の培養上清抗体を用いて虫歯誘発性 バイオフィルム形成に対する阻害能を評価した。即ち、 生食水に対し一夜透析し、ろ過滅菌した培養上清抗体を 50~400μ1、0.5%ショ糖および0.5%プドウ糖を含む THB培地2mlを小ガラス試験管に入れ、ストレプトコ ッカス・ミュータンスPS14株の前培養菌を1白金耳 を植菌し、37℃、16時間、30度傾斜下でローソク 培養を行った。培養後、試験管をタッチミキサーを用い てポルテックス処理(10秒間)し、非・弱付着菌体と固 着菌体に分別後、それぞれの菌体量を550nmにおけ る濁度測定した。上述した計算式により固着率を求め、 ストレプトコッカス・ソブリヌスのGTF-Tに対する マウスモノクローナル抗体(B19)を産生するハイプ リドーマ培養上清添加の培養系 (対照) の固着率との比 より阻害率を算出した。結果を表5に示す。

[0066]

【表 5】

添加抗体	3	固	着率	阻害率
B 1 9 抗体 400	μ1	47.	7 4 %	0.0%
MHP126抗体	50μ1	18.	88%	60.5%
	100μ l	17.	16%	64.1%
1	$200\mu\mathrm{l}$	16.	16%	66.1%
	$400\mu\mathrm{l}$	18.	10%	62.1%
MHP136抗体	50 μ l	24.	87%	47.9%
	100μ l	18.	99%	60.2%
	200μ l	19.	17%	59.8%
	$400\mul$	18.	6 2 %	61.0%

【0067】表5の結果は、MHP126及びMHP136の両モノクローナル抗体が、ストレプトコッカス・ミュータンスPS14株の平滑面への固着・集落化、即ち虫歯誘発性バイオフィルム形成を著明に阻害する作用を持つことを強く示唆する.。

【0068】(2) 感染ラットに対する虫歯発生抑制能 GTF-BのWIG合成活性を阻害するモノクローナル 抗体の口腔内投与で虫歯発生を抑制出来るか否かを、ストレプトコッカス・ミュータンスPS14株、モノクローナル抗体MHP126の粗免疫グロブリン画分、35%ショ糖含有虫歯誘発食及びSD系ラットを用いた下記の動物実験により調べた。その目的のため、以下のような実験群を設定した。

【0069】①グループA

ストレプトコッカス・ミュータンスに感染していない2 0日令ラット(6匹)に、モノクローナル抗体を含まない35%ショ糖食を与えて飼育する。

②グループB

ストレプトコッカス・ミュータンスP14株を20日令 ラット(6匹)に感染させ、モノクローナル抗体を含ま ない35%ショ糖食を与えて飼育する。

【0070】③グループC

ストレプトコッカス・ミュータンスPS14株を20日令ラット(6匹)に感染させ、モノクローナル抗体MHP126(凍結乾燥標品)を0.01%(w/w)濃度に添加した35%ショ糖食を与えて飼育する。グループA~Cの実験群において、上記の食餌を自由摂取にて57日間与えて飼育後、77日令で屠殺し、下顎に発生した虫歯の程度をカイズの方法(J. Dent. Res. 23:439-444, 1944)によりスコアー化し、比較した。グループA~Cにおける結果をそれぞれ表6~8に示す。

[0071]

【表6】

グループA群ラットの虫歯スコアー

ラット	平滑面虫歯	裂溝面虫歯	隣接面虫歯	合計
1	0	6	0	6
2	0	1 1	0	1 1
3	0	8	0	8
4	0	9	0	9
5	0	8	0	8
平均	0	. 8	0	8

[0072]

【表7】

グループB群ラットの虫歯スコアー

ラット	平滑面虫歯	裂溝面虫歯	隣接面虫歯	合計
1	1 4	5 5	3	7 2
2	1 5	6 0	4	7 9
3	2 0	6 5	0	8 5
4	1 5	7 2	4	9 1
5	1 0	6 1	0	7 1
6	1 5	6 7	3	8 5
7	2 0	8 2	4	106
平均	1 6	66	81 3	8 5

[0073]

グループC群ラットの虫歯スコアー

ラット	平滑面虫歯	裂溝面虫歯	隣接面虫歯	合計
1	7	5 2	1	6 0
2	8	5 6	0	6 4
3	5	4 8	3	5 6
4	6	4 7	0	5 3
5	5	6 2	3	7 0
6	4	4 6	4	5 4
平均	6	5 2	2	6 0

【0074】表6及び表7に示されるように、グループ BではグループAよりもスコアー (虫歯の発生率)が有意に高かった。グループA及びグループBで与えられた食餌は同じであるので、このようなスコアーの違いは、ストレプトコッカス・ミュータンスPS14株の感染の有無に基づく。すなわち、グループAではPS14株を感染させていないので虫歯の発生率は低いが、グループ BではPS14株を感染させているので虫歯の発生率がグループAよりも有意 (P<0.01)に高い。このことから、ストレプトコッカス・ミュータンス株が虫歯を誘発する原因であることは明らかである。

【0075】一方、表7及び表8に示されるように、グループCではグループBよりも虫歯の発生率、特に平滑面虫歯の発生率が有意(P<0.01)に低かった。グループB及びグループCではともにストレプトコッカス・ミュータンスPS14株を感染させているので、このような虫歯発生率の相違は、与えられた食餌の相違に基づく。グループBでは、モノクローナル抗体MHP126を含まない食餌が与えられたので虫歯の発生率が高い

が、グループCでは、モノクローナル抗体MHP126を含む食餌が与えられたので虫歯の発生率がグループBよりも有意に低くなっている。このことは、モノクローナル抗体MHP126にストレプトコッカス・ミュータンスによる虫歯の発生を予防する効果があることを示している。すなわち、モノクローナル抗体MHP126やMHP136のように、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-BのWIG合成活性を阻害するモノクローナル抗体が虫歯予防効果を有することが明らかとなった。

[0076]

【発明の効果】本発明により、ストレプトコッカス・ミュータンスが産生するGTF-Bに特異的に反応し、該GTF-BのWIG合成活性を阻害するモノクローナル抗体を有効成分として含有することを特徴とする虫歯予防剤が提供される。

[0077]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<;110>; NIHON UNIVERSITY

<;120>; A medicament for dental prophylaxis

<;130>; P99-0389

<;140>;

<;141>;

<;160>; 6

<;1	70>;	Pat	entI	n Ve	r. 2	. 0									
<;2	10>;	1													
<;2	11>;	147	6												
<;2	12>;	PRT													
<;2	13>;	Str	epto	cocc	us m	utan	S								
<; 4	00>;	1													
Met 1	Asp	Lys	Lys	Val 5	Arg	Tyr	Lys	Leu	Arg 10		Val	Lys	Lys	Arg 15	
Val	Thr	Val	Ser	Val	Ala	Ser	Ala	Val	Met	Thr	Leu	Thr	Thr	Leu	Ser
			20					25					30		
Gly	Gly	Leu	Val	Lys	Ala	Asp	Ser	Asn	Glu	Ser	Lys	Ser	Gln	Ile	Ser
		35				-	40				_	45			
Asn	Asp	Ser	Asn	Thr	Ser	Val	Val	Thr	Ala	Asn	Glu	Glu	Ser	Asn	Val
	50					55					60				
Ile	Thr	Glu	Ala	Thr	Ser	Lys	Gln	Glu	Ala	Ala	Ser	Ser	Gln	Thr	Asn
65					70	_				75					80
His	Thr	Val	Thr	Thr	Ser	Ser	Ser	Ser	Thr	Ser	Val	Val	Asn	Pro	Lys
				85					90					95	
Glu	Val	Val	Ser	Asn	Pro	Tyr	Thr	Val	Gly	Glu	Thr	Ala	Ser	Asn	G1v
			100			•		105					110		
Glu	Lys	Leu	Gln	Asn	Gln	Thr	Thr	Thr	Val	Asp	Lys	Thr	Ser	Glu	Ala
		115					120			•		125			
Ala	Ala	Asn	Asn	Ile	Ser	Lys	Gln	Thr	Thr	Glu	Ala	Asp	Thr	Asp	Val
	130					135					140	•		•	
Ile	Asp	Asp	Ser	Asn	Ala	Ala	Asn	Leu	Gln	Ile	Leu	Glu	Lys	Leu	Pro
145					150					155			•		160
Asn	Val	Lys	Glu	Ile	Asp	Gly	Lys	Tyr	Tyr	Tyr	Tyr	Asp	Asn	Asn	Gly
				165					170			-		175	-
Lys	Val	Arg	Thr	Asn	Phe	Thr	Leu	Ile	Ala	Asp	Gly	Lys	Ile	Leu	His
			180					185					190		
Phe	Asp	Glu	Thr	Gly	Ala	Tyr	Thr	Asp	Thr	Ser	Ile	Asp	Thr	Val	Asn
		195					200					205			
Lys	Asp	Ile	Val	Thr	Thr	Arg	Ser	Asn	Leu	Tyr	Lys	Lys	Tyr	Asn	Gln
	210					215					220				
Val	Tyr	Asp	Arg	Ser	Ala	Gln	Ser	Phe	Glu	His	Val	Asp	His	Tyr	Leu
225					230					235					240
Thr	Ala	Glu	Ser	Trp	Tyr	Arg	Pro	Lys	Tyr	Ile	Leu	Lys	Asp	Gly	Lys
				245					250					255	
Thr	Trp	Thr	Gln	Ser	Thr	Glu	Lys	Asp	Phe	Arg	Pro	Leu	Leu	Met	Thr
			260					265					270		
Trp	Trp	Pro	Asp	Gln	Glu	Thr	Gln	Arg	Gln	Tyr	Val	Asn	Tyr	Met	Asn
		275					280					285			
Ala	Gln	Leu	Gly	Ile	Asn	Lys	Thr	Tyr	Asp	Asp	Thr	Ser	Asn	Gln	Leu
	290					295				•	300				
Gln	Leu	Asn	Ile	Ala	Ala	Ala	Thr	Ile	Gln	Ala	Lys	Ile	Glu	Ala	Lys
305					310					315					320
Ile	Thr	Thr	Leu	Lys	Asn	Thr	Asp	Trp	Leu	Arg	Gln	Thr	Ile	Ser	Ala
				325					330					335	

Ph	e Val	Lys	Thr	Gln	Ser	Ala	Trp	Asn	Ser	Asp	Ser	Glu	Lys	Pro	Phe	
			340					345					350			
As	p Asp	His	Leu	Gln	Asn	Glv	Ala	Val	Leu	Tvr	Asp	Asn	Glu	Glv	Lvs	
		355				,	360		204	• 7 •	ш	365		01,	2,5	
1.0	. T.L.			4.1		0				T 3				m)	D	
Le	u Thr		lyr	Ala	Asn	Ser	Asn	Tyr	Arg	lle	Leu	Asn	Arg	Thr	Pro	
	370	1				375					380					
Th	r Asn	Gln	Thr	Gly	Lys	Lys	Asp	Pro	Arg	Tyr	Thr	Ala	Asp	Asn	Thr	
38	5				390					395					400	
110	e Gly	Glv	Tvr	Glu	Phe	Leu	Leu	Ala	Asn	Asn	Val	Asp	Asn	Ser	Asn	
				405					410					415		
n	- 1/-1	W_1	C1_		C1	C1	T					DI				
rr	o Val	val			GIU	GIN	Leu	Asn	lrp	Leu	HIS	Phe	Leu	Met	Asn	
			420					425					430			
Pho	e Gly	Asn	Ile	Tyr	Ala	Asn	Asp	Pro	Asp	Ala	Asn	Phe	Asp	Ser	Ile	
		435					440					445				
Arı	g Val	Asp	Ala	Val	Asp	Asn	Val	Asp	Ala	Asn	Leu	Len	Gln	Ile	Ala	
	450				,	455	· 🕶 🛳	y								
01			T = · ·	T	A 1		7	C1	Ti	11.	460	•	•	,	4.7	
	y Asp -	ıyr	ren	Lys	_	Ala	Lys	GLY	11e			Asn	Asp	Lys		
468	Ō				470					475					480	
Ala	a Asn	Asp	His	Leu	Ser	Ile	Leu	Glu	Ala	Trp	Ser	Asp	Asn	Asp	Thr	
				485					490					495		
Pro	Tyr	Leu	His	Asp	Asp	Glv	Asp	Asn	Met	Ile	Asn	Met	Asp	Asn	Lvs	
			500			,		505		410	11011	1.100	510		2,0	
Lac		Ť au		T	Ť	Dt	C		47.		n			01		
Let	ı Arg		Ser	Leu	Leu	Pne		Leu	Ala	Lys	Pro	Leu	Asn	GIn	Arg	
		515					520					525				
Sea	Gly	Met	Asn	Pro	Leu	Ile	Thr	Asn	Ser	Leu	Val	Asn	Arg	Thr	Asp	
	530					535					540					
Ası	Asn	Ala	Glu	Thr	Ala	Ala	Val	Pro	Ser	Tvr	Ser	Phe	Ile	Arg	Ala	
548					550		· -			555					560	
010	,				000					JJJ					300	
•••							_						_			
His	Asp	Ser	Glu	Val	Gln	Asp	Leu	Ile	Arg	Asp	Ile	Ile	Lys	Ala	Glu	
				565					570					575		
Ile	. Asn	Pro	Asn	Val	Val	Gly	Tyr	Ser	Phe	Thr	Met	Glu	Glu	Ile	Lys	
			580					585					590			
Lvs	Ala	Phe		Tla	Tur	Aen	Ive		Lou	Lou	Δla	Thr		Ivc	Two	
D) C			JIU	110	* 1 T			woh	₽¢u	かたは	HIG		OT (I	n y S	LJO	
<i>m</i>	. ms	595	~		ervi		600	~	~	, -		605	-	-		
Туг	Thr	His	Tyr	Asn	Thr	Ala	Leu	Ser	Tyr	Ala	Leu	Leu	Leu	Thr	Asn	
	610					615					620					
Lys	Ser	Ser	Val	Pro	Arg	Val	Tyr	Tyr	Gly	Asp	Met	Phe	Thr	Asp	Asp	
625					630					635					640	
	Gln	Tvr	Met	Ala		lve	Thr	ماآ			Glii	A12	ΠΔ	G1 ₁₁		
	2111	- 3 +	<i>□1</i> ○ 0		****	درر	* 117	116		171	oru	111 Q			ПЦ	
_	•	•		645	.	•	~	•• ·	650					655		
Leu	Leu	Lys	Ala	Arg	lle	Lys	Tyr	Val	Ser	Gly	Gly	Gln	Ala	Met	Arg	
			660					665					670			
Asn	Gln	Gln	Val	Gly	Asn	Ser	Glu	Ile	Ile	Thr	Ser	Val	Arg	Tyr	Gly	
		675					680					685	_	-		
Luc	C1++		Lau	l vo	<u> </u>		•	Th⊷	<u>6</u> 1	80-			T ե	A	Th.	
LyS	Gly	uig	TAR	r) 2			ush	TIII	ΩŢÂ	usb		1111	1111	ur.g	иш.	
	690		, -			695					700					
Ser	Gly	Val	Ala	Val	Ile	Glu	Gly	Asn	Asn	Pro	Ser	Leu	Arg	Leu	Lys	
705					710					715					720	

.

Ala	Ser	Asp	Arg	Val 725		Val	Asn	Met	Gly 730	•	Ala	His	Lys	Asn 735	Gln
Ala	Tyr	Arg	Pro		Leu	Leu	Thr		Asp		Gly	Ile	-		Tyr
His	Ser	Asp	740 Gln	_	Ala	Ala	Gly	745 Leu		Arg	Tyr	Thr	750 Asn	Asp	Arg
		755					760					765			
Gly	Glu 770		Ile	Phe	Thr	Ala 775		Asp	Ile	Lys	Gly 780	Tyr	Ala	Asn	Pro
Gln	Val	Ser	Gly	Tyr	Leu	Gly	Val	Trp	Val	Pro	Val	Gly	Ala	Ala	Ala
785					790					795					800
Asp	Gln	Asp	Val	Arg 805	Val	Ala	Ala	Ser	Thr 810	Ala	Pro	Ser	Thr	Asp 815	Gly
Lys	Ser	Val	His 820	Gln	Asn	Ala	Ala	Leu 825		Ser	Arg	Val	Met 830	Phe	Glu
Gly	Phe	Ser	Asn	Phe	Gln	Ala	Phe	Ala	Thr	Lys	Lys	Glu		Tyr	Thr
		835					840					845			
Asn	Val	Val	Ile	Ala	Lys	Asn	Val	Asp	Lys	Phe	Ala	Glu	Trp	Gly	Val
	850					855					860				
	Asp	Phe	Glu	Met		Pro	Gln	Tyr	Val		Ser	Thr	Asp	Gly	
865 D1			•	31 1	870	61		0.1		875	5 1	~ 1			880
rne	Leu	Asp	Ser	885	116	GIn	Asn	Gly	Tyr 890	Ala	Phe	Thr	Asp	Arg 895	Tyr
Asp	Leu	Gly	Ile	Ser	Lys	Pro	Asn	Lys	Tyr	Gly	Thr	Ala	Asp		Leu
			900					905					910		
Val	Lys	Ala 915	Ile	Lys	Ala	Leu	His 920	Ser	Lys	Gly	Ile	Lys 925	Val	Met	Ala
Asp	Trp 930	Val	Pro	Asp	Gln	Met 935	Tyr	Ala	Phe	Pro	Glu 940	Lys	G1u	Val	Val
Thr		Thr	Arg	Val	Asp		Tyr	Gly	Thr	Pro		Ala	Gly	Ser	Gln
945					950					955					960
Ile	Lys	Asn	Thr	Leu 965	Tyr	Val	Val	Asp	Gly 970	Lys	Ser	Ser	Gly	Lys 9 75	Asp
Gln	Gln	Ala	Lys 980	Tyr	Gly	Gly	Ala	Phe 985	Leu	Glu	Glu	Leu	Gln 990	Ala	Lys
Tyr	Pro		Leu	Phe	Ala			Gln	Ile	Ser			Val	Pro	Met
Aen	Pro	995 Ser	Val	Ive	Πa		000 Gln	Trn	Sor	A 1 o		.005	Dho	Acn	C1 w
	.010	Del	vai	Lys		.015	OIII	пр	per		.020	1 91	rne	uon	GIY
Thr	Asn	Ile	Leu	Gly	Arg	Gly	Ala	G1y	Tyr	Val	Leu	Lys	Asp	Gln	Ala
1025					.030			_		.035		·	-		040
Thr	Asn	Thr	Tyr	Phe	Asn	Ile	Ser	Asp	Asn	Lys	Glu	Ile	Asn	Phe	Leu
			1	045				1	050				1	055	
Pro	Lys		Leu .060	Leu	Asn	Gln		Ser 065	Gln	Val	Gly		Ser .070	Tyr	Asp
Gly	Lys		Tyr	Val	Tyr	Tyr			Ser	Glv	Tvr			Lvs	Asn
-		075	·		-		080		_	•		085		•	-
Thr	Phe	Ile	Ser	Glu	Gly	Asp	Lys	Trp	Tyr	Tyr	Phe	Asp	Asn	Asn	Gly
1	090				1	095				1	100				
Tyr	Met	Val	Thr	Gly	Ala	Gln	Ser	Ile	Asn	Gly	Val	Asn	Tyr	Tyr	Phe

1105	1110		1115	1120
Leu Ser Asn	Gly Leu Gln	Leu Arg Asp /	Ala Ile Leu Lys	Asn Glu Asp
	1125	1	130	1135
Gly Thr Tyr	Ala Tyr Tyr	Gly Asn Asp (Gly Arg Arg Tyr	Glu Asn Gly
	1140	1145		1150
			Arg His Phe Asr	
1155		1160	1165	-
	Gly Lou Thr		Gly Gln Val Glr	
1170		_		i lyl file Asp
1170	•	1175	1180	
01 1/ 01				
		Lys Gly Lys F	Phe Val Thr Thr	· Ala Asp Gly
1185	1190		1195	1200
Lys Ile Arg	Tyr Phe Asp	Lys Gln Ser G	Gly Asn Met Tyr	Arg Asn Arg
	1205	12	210	1215
Phe Ile Glu	Asn Glu Glu	Gly Lys Trp L	eu Tyr Leu Gly	Glu Asp Gly
]	1220	1225		1230
Ala Ala Val	Thr Gly Ser	Gln Thr Ile A	asn Gly Gln His	Leu Tyr Phe
1235		1240	1245	
Arg Ala Asn	Gly Val Gln	Val Lys Gly G	Glu Phe Val Thr	Asp His His
1250		1255	1260	
Gly Arg Ile	Ser Tvr Tvr	Asp Glv Asn S	Ser Gly Asp Gln	Ile Arg Asn
1265	1270		1275	1280
		Gln Glv Gln T	rp Phe Tyr Phe	
ing the var	1285		19 The Tyr The 190	
Cly Tyr Ala				1295
			le Asn Gly Gln	
	1300 A== Cl. V-1	1305		1310
	Asn Gly val		ly Glu Phe Val	-
1315	T1 0 0	1320	1325	
			sn Ser Gly Asp	Gln Ile Arg
1330		1335	1340	
	Val Arg Asn	Ala Gln Gly G	In Trp Phe Tyr	Phe Asp Asn
1345	1350		1355	1360
Asn Gly Tyr	Ala Val Thr	Gly Ala Arg T	hr Ile Asn Gly	Gln His Leu
	1365	13	70	1375
Tyr Phe Arg	Ala Asn Gly	Val Gln Val L	ys Gly Glu Phe	Val Thr Asp
1	380	1385		1390
Arg His Gly	Arg Ile Ser	Tyr Tyr Asp G	ly Asn Ser Gly	Asp Gln Ile
1395		1400	1405	•
Arg Asn Arg	Phe Val Arg	Asn Ala Gln G	ly Gln Trp Phe	Tyr Phe Asp
1410		415	1420	-
			rg Thr Ile Asn	Gly Gln Hie
1425	1430	ory ma n	1435	
		Clar Vol. Clar V		1440
Leu Tyr Phe			al Lys Gly Glu	
A	1445	14		1455
			sp Ala Asn Ser	
	460	1465		1470
Val Arg Ile	Asn			
1475				

1105

(.)	10>;	2													
		101	7												
		PRT													
				cocc	us m	utan	s								
	00>;		.,				_								
_		_	Ala	Asp	Ser	Asn	Glu	Ser	Lys	Ser	Gln	Ile	Ser	Asn	Asp
1		-		5					10					15	
Ser	Asn	Thr	Ser 20		Val	Thr	Ala	Asn 25	Glu	Glu	Ser	Asn	Val		Thr
Glu	Ala	Thr 35	Ser	Lys	Gln	Glu	Ala 40		Ser	Ser	Gln	Thr 45		His	Thr
Val	Thr 50		Ser	Ser	Ser	Ser 55		Ser	Val	Val	Asn 60		Lys	Glu	Val
Val 65	Ser	Asn	Pro	Tyr	Thr 70	Val	Gly	Glu	Thr	Ala 75	Ser	Asn	Gly	Glu	Lys 80
Leu	Gln	Asn	Gln	Thr 85	Thr	Thr	Val	Asp	Lys 90		Ser	Glu	Ala	Ala 95	Ala
Asn	Asn	Ile	Ser 100	Lys	Gln	Thr	Thr	Glu 105	Ala	Asp	Thr	Asp	Val 110		Asp
Asp	Ser	Asn 115	Ala	Ala	Asn	Leu	Gln 120	Ile	Leu	Glu	Lys	Leu 125	Pro	Asn	Val
Lys	Glu 130	Ile	Asp	Gly	Lys	Tyr 135	Tyr	Tyr	Tyr	Asp	Asn 140	Asn	Gly	Lys	Val
Arg	Thr	Asn	Phe	Thr	Leu	Ile	Ala	Asp	Gly	Lys	Ile	Leu	His	Phe	Asp
145					150					155					160
Glu	Thr	Gly	Ala	Tyr 165	Thr	Asp	Thr	Ser	Ile 170	Asp	Thr	Val	Asn	Lys 175	Asp
Ile	Val	Thr	Thr 180	Arg	Ser	Asn	Leu	Tyr 185	Lys	Lys	Tyr	Asn	Gln 190	Val	Tyr
		195					200		Val			205			
	210					215			Leu		220				
Thr 225	GIn	Ser	Thr	Glu	Lys 230	Asp	Phe	Arg	Pro		Leu	Met	Thr	Trp	
	Asp	Gln	Glu	Thr 245		Arg	Gln	Tyr	Val 250	235 Asn	Tyr	Met	Asn	Ala 255	240 Gln
Leu	Gly	Ile	Asn 260	Lys	Thr	Tyr	Asp	Asp 265	Thr	Ser	Asn	Gln	Leu 270		Leu
Asn	Ile	Ala 275	Ala	Ala	Thr	Ile	Gln 280	Ala	Lys	Ile	Glu	Ala 285	Lys	Ile	Thr
Thr	Leu 290	Lys	Asn	Thr	Asp	Trp 295	Leu	Arg	Gln	Thr	Ile 300	Ser	Ala	Phe	Val
Lys 305	Thr	Gln	Ser	Ala	Trp 310	Asn	Ser	Asp	Ser	Glu 315	Lys	Pro	Phe	Asp	Asp 320
His	Leu	Gln	Asn	Gly 325	Ala	Val	Leu	Tyr	Asp 330		Glu	Gly	Lys	Leu 335	
Pro	Tyr	Ala	Asn 340	Ser	Asn	Tyr	Arg	Ile 345	Leu	Asn	Arg	Thr	Pro 350	Thr	Asn

Gln	Thr	Gly 355	Lys	Lys	Asp	Pro	Arg 360	Tyr	Thr	Ala	Asp	Asn 365	Thr	Ile	Gly
Gly	Tyr 370	Glu	Phe	Leu	Leu	Ala 375	Asn	Asp	Val	Asp	Asn 380	Ser	Asn	Pro	Val
Val 385	Gln	Ala	Glu	Gln	Leu 390	Asn	Trp	Leu	His	Phe 395	Leu	Met	Asn	Phe	Gly 400
Asn	Ile	Tyr	Ala	Asn 405	Asp	Pro	Asp	Ala	Asn 410	Phe	Asp	Ser	Ile	Arg 415	Val
Asp	Ala	Val	Asp 420	Asn	Val	Asp	Ala	Asp 425	Leu	Leu	Gln	Ile	Ala 430	Gly	Asp
Tyr	Leu	Lys 435	Ala	Ala	Lys	Gly	Ile 440	His	Lys	Asn	Asp	Lys 445	Ala	Ala	Asn
Asp	His 450	Leu	Ser	Ile	Leu	Glu 455	Ala	Trp	Ser	Asp	Asn 460	Asp	Thr	Pro	Tyr
Leu 465		Asp	Asp	Gly	_		Met			Met 475	_	Asn	Lys	Leu	Arg 480
Leu	Ser	Leu	Leu	Phe 485	Ser	Leu	Ala	Lys	Pro 490	Leu	Asn	Gln	Arg	Ser 495	Gly
Met	Asn	Pro	Leu 500	Ile	Thr	Asn	Ser	Leu 505	Val	Asn	Arg	Thr	Asp 510	Asp	Asn
Ala	Glu	Thr 515	Ala	Ala	Val	Pro	Ser 520	Tyr	Ser	Phe	Ile	Arg 525	Ala	His	Asp
Ser	Glu 530	Val	Gln	Asp	Leu	Ile 535	Arg	Asp	Ile	Ile	Lys 540	Ala	Glu	Ile	Asn
Pro 545	Asn	Val	Val	Gly	Tyr 550	Ser	Phe	Thr	Met	Glu 555	Glu	Ile	Lys	Lys	Ala 560
Phe	Glu	Ile	Tyr	Asn 565	Lys	Asp	Leu	Leu	Ala 570	Thr	Glu	Lys	Lys	Tyr 575	Thr
His	Tyr	Asn	Thr 580	Ala	Leu	Ser	Tyr	Ala 585	Leu	Leu	Leu	Thr	Asn 590	Lys	Ser
Ser	Val	Pro 595	Arg	Val	Tyr	Tyr	Gly 600	Asp	Met	Phe	Thr	Asp 605	Asp	Gly	Gln
Tyr	Met 610	Ala	His	Lys	Thr	Ile 615	Asn	Tyr	Glu	Ala	Ile 620	Glu	Thr	Leu	Leu
Lys 625	Ala	Arg	Ile	Lys	Tyr 630	Val	Ser	Gly	Gly	Gln 635	Ala	Met	Arg	Asn	Gln 640
Gln	Val	Gly	Asn	Ser 645	Glu	Ile	Ile	Thr	Ser 650	Val	Arg	Tyr	Gly	Lys 655	Gly
Ala	Leu	Lys	Ala 660	Thr	Asp	Thr	Gly	Asp 665	Arg	Thr	Thr	Arg	Thr 670	Ser	Gly
Val	Ala	Val 675	Ile	Glu	Gly	Asn	Asn 680	Pro	Ser	Leu	Arg	Leu 685	Lys	Ala	Ser
Asp	Arg 690	Val	Val	Val	Asn	Met 695	Gly	Ala	Ala	His	Lys 700	Asn	Gln	Ala	Tyr
Arg 705	Pro	Leu	Leu	Leu	Thr 710	Thr	Asp	Asn	Gly	Ile 715	Lys	Ala	Tyr	His	Ser 720
	Gln	Glu	Ala	Ala 725		Leu	Val	Arg	Tyr 730		Asn	Asp	Arg	Gly 735	

```
Leu Ile Phe Thr Ala Ala Asp Ile Lys Gly Tyr Ala Asn Pro Gln Val
            740
                                                     750
                                745
Ser Gly Tyr Leu Gly Val Trp Val Pro Val Gly Ala Ala Ala Asp Gln
                                                 765
        755
                            760
Asp Val Arg Val Ala Ala Ser Thr Ala Pro Ser Thr Asp Gly Lys Ser
                                            780
    770
                        775
Val His Gln Asn Ala Ala Leu Asp Ser Arg Val Met Phe Glu Gly Phe
785 ·
                    790
                                        795
                                                             800
Ser Asn Phe Gln Ala Phe Ala Thr Lys Lys Glu Glu Tyr Thr Asn Val
                                    810
                805
                                                         815
Val Ile Ala Lys Asn Val Asp Lys Phe Ala Glu Trp Gly Val Thr Asp
            820
                                                     830
                                825
Phe Glu Met Ala Pro Gln Tyr Val Ser Ser Thr Asp Gly Ser Phe Leu
                                                845
        835
                            840
Asp Ser Val Ile Gln Asn Gly Tyr Ala Phe Thr Asp Arg Tyr Asp Leu
                                            860
    850
                        855
Gly Ile Ser Lys Pro Asn Lys Tyr Gly Thr Ala Asp Asp Leu Val Lys
                                        875
865
                    870
                                                             880
Ala Ile Lys Ala Leu His Ser Lys Gly Ile Lys Val Met Ala Asp Trp
                885
                                    890
                                                         895
Val Pro Asp Gln Met Tyr Ala Phe Pro Glu Lys Glu Val Val Thr Ala
                                                     910
            900
                                905
Thr Arg Val Asp Lys Tyr Gly Thr Pro Val Ala Gly Ser Gln Ile Lys
                                                 925
        915
                            920
Asn Thr Leu Tyr Val Val Asp Gly Lys Ser Ser Gly Lys Asp Gln Gln
    930
                        935
                                            940
Ala Lys Tyr Gly Gly Ala Phe Leu Glu Glu Leu Gln Ala Lys Tyr Pro
945
                    950
                                         955
                                                             960
Glu Leu Phe Ala Arg Lys Gln Ile Ser Thr Gly Val Pro Met Asp Pro
                                    970
                                                         975
                965
Ser Val Lys Ile Lys Gln Trp Ser Ala Lys Tyr Phe Asn Gly Thr Asn
            980
                                985
                                                     990
Ile Leu Gly Arg Gly Ala Gly Tyr Val Leu Lys Asp Gln Ala Thr Asn
        995
                           1000
                                               1005
Thr Tyr Phe Asn Ile Ser Asp Asn Lys
   1010
                       1015
<;210>; 3
<;211>; 380
<;212>; PRT
<;213>; Streptococcus mutans
<;400>; 3
Trp Tyr Tyr Phe Asp Asn Asn Gly Tyr Met Val Thr Gly Ala Gln Ser
                  5
                                     10
                                                          15
 1
Ile Asn Gly Val Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Asn Gly Leu Gln Leu Arg
                                 25
             20
                                                      30
Asp Ala Ile Leu Lys Asn Glu Asp Gly Thr Tyr Ala Tyr Tyr Gly Asn
         35
                                                  45
                             40
Asp Gly Arg Arg Tyr Glu Asn Gly Tyr Tyr Gln Phe Met Ser Gly Val
                         55
     50
                                             60
```

	Trp 65	Arg	His	Phe	Asn	Asn 70	Gly	Glu	Met	Ser	Val	Gly	Leu	Thr	Val	Ile 80
		Gly	Gln	Val		Tyr	Phe	Asp	Glu			Tyr	Gln	Ala		
				-	85					90					95	
•	Lys	Phe	Val	Thr 100		Ala	Asp	Gly	Lys 105	Ile	Arg	Tyr	Phe	Asp 110	Lys	Gln
	Ser	Gly	Asn 115	Met	Туг	Arg	Asn	Arg	Phe	Ile	Glu	Asn	Glu 125	Glu	Gly	Lys
	ተ _{ሞኮ}	Lou		Lou	G1 _w	Glu	Acn		Δla	Δla	Val	Thr		Sor	Gln	Thr
	пр	130	1,1,1	Leu	01)	O14	135	Oly	MIG	WTG	741	140	UIJ	oci	Jin .	1111
	م۱۱	Aen	G1v	Gln	Hic	Leu	Tvr	Phe	Ara	Ala	Asn	Glv	Val	Gl n	Va1	Lvs
	145	Non	Uly	OIII	111.5	150	131	1 110	ım 9	nic	155	ory	, 61	OIII	761	160
		C1	Dha	Va1	Th-		u; a	u; a	C1	122		Can	Тъгм	Т	Aan	
					165	Asp				170					175	
	Asn	Ser	Gly	Asp 180	Gln	Ile	Arg	Asn	Arg 185	Phe	Val	Arg	Asn	Ala 190	Gln	Gly
	Gln	Trp	Phe 195	Tyr	Phe	Asp	Asn	Asn 200	Gly	Tyr	Ala	Val	Thr 205	Gly	Ala	Arg
	Thr	Ile	Asn	Gly	Gln	His	Leu	Tyr	Phe	Arg	Ala	Asn	Gly	Val	Gln	Val
		210					215					220		•		
	Lys	Gly	Glu	Phe	Val	Thr	Asp	Arg	Tyr	Gly	Arg	Ile	Ser	Tyr	Tyr	Asp
	225					230	_				235					240
	Gly	Asn	Ser	Gly	Asp 245	Gln	Ile	Arg	Asn	Arg 250	Phe	Val	Arg	Asn	Ala 255	Gln
	Gly	Gln	Trp	Phe 260		Phe	Asp	Asn	Asn 265		Tyr	Ala	Val	Thr 270		Ala
	Arg	Thr	Ile 275		Gly	Gln	His	Leu 280	_	Phe	Arg	Ala	Asn 285		Val	Gln
	V-1	1		C1	DL.	V_1	ጥ ዜ		A	u: ~	C1	A		Can	Т	Т
	Vai	290	GIY	GIU	rne	Val	295	ASP	WLR	піѕ	GIY	300	116	ser	lyr	lyr
	Asp	Gly	Asn	Ser	G ₁ y	Asp	Gln	Ile	Arg	Asn	Arg	Phe	Val	Arg	Asn	Ala
	305					310					315					320
	Gln	Gly	Gln	Trp		Tyr	Phe	Asp	Asn		Gly	Tyr	Ala	Val		Gly
	A1_	A	ТЬ	T1_	325	C1	C1_	u: _	T	330	DL.	A	41.	A	335	V-1
	нта	vr.R	FUL		ASII	Gly	GIII	птѕ		Tyr	rne	ATR	nia		GLY	vai
	01	17 . 1	т _	340	01	DL.	17.1	Th	345		T	01	A	350	C	T
	GIn	val	-	GLY	Glu	Phe	val		Asp	Arg	lyr	GLY		116	5er	lyr
	_	_	355			21	01	360	1		-1	•	365			
	Tyr		Ala	Asn	Ser	Gly		Arg	Val	Arg	He					
		370					375					380				
	<;21	10>;	4													
	<;21	11>;	486													
	<;21	12>;	PRT													
	<;21	13>;	Stre	eptoc	cocci	ıs mu	itans	5								
	<;40)0>;	4													
	Pro	Ile	Thr	Ile	Lys	Thr	Met	Leu	Ile	Thr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Leu	Gly
	1				5					10					15	
	Lys	Asn	Leu	Lys	Glu	Leu	Asn	Glu	Asn	Ile	G1u	Asn	Tyr	Phe	Ala	Asp
				20					25					30		
						*										

Ala	Val	Gly 35	Gly	Val	His	Leu	Leu 40	Pro	Phe	Phe	Pro	Ser 45	Thr	Gly	Asp
Arg		Phe	Ala	Pro	Ile		Tyr	His	Glu	Val	Asp	Ser	Ala	Phe	Gly
Asp	50 Trn	Asp	Asp	Val	Lys	55 Arg	Leu	G1 v	Glu	Lvs	_	Tvr	Leu	Met	Phe
65				, 42	70	3		,		75	- , -	- , -			80
Asp	Phe	Met	Ile	Asn 85	His	Ile	Ser	Arg	Gln 90	Ser	Lys	Tyr	Tyr	Lys 95	Asp
Tyr	Gln	Glu	Lys 100	His	Glu	Ala	Ser	Ala 105	Tyr	Lys	Asp	Leu	Phe 110	Leu	Asn
Trp	Asp	Lys 115	Phe	Trp	Pro	Lys	Asn 120	Arg	Pro	Thr	Gln	Glu 125	Asp	Val	Asp
Leu	Ile		Lys	Arg	Lys	Asp		Ala	Pro	Lys	Gln	Glu	Ile	Gln	Phe
	130					135	_	_			140				
	Asp	Gly	Ser	Val	Glu 150	His	Leu	Trp	Asn	Thr 155	Phe	Gly	Glu	Glu	Gln 160
145 Ile	Asp	Leu	Asp	Val	Thr	Lvs	Glu	Val	Thr		Asp	Phe	Ile	Arg	
				165		-,-			170					175	
Thr	Ile	Glu		Leu	Ala	Ala	Asn	Gly 185	Cys	Asp	Leu	Ile		Leu	Asp
Ala	Phe	Ala	180 Tvr	Ala	Val	Lvs	Lvs		Asn	Thr	Asn	Asp.	190 Phe	Phe	Val
1114		195	1,11	1110	, 61	2,0	200	Dou	пор	****	11011	205		1110	701
Glu	Pro 210	Glu	Ile	Trp	Thr	Leu 215	Leu	Asp	Lys	Val	Arg 220	Asp	Ile	Ala	Ala
Val	Ser	Gly	Ala	Glu	Ile	Leu	Pro	Glu	Ile	His	Glu	His	Tyr	Thr	Ile
225					230			_		235	_				240
Gln	Phe	Lys	Ile	Ala 245	Asp	His	Asp	Tyr	Tyr 250	Val	Tyr	Asp	Phe	Ala 255	Leu
Pro	Met	Val	Thr 260	Leu	Tyr	Ser	Leu	Tyr 265	Ser	Gly	Lys	Val	Asp 270	Arg	Leu
Ala	Lys	Trp 275	Val	Lys	Met	Ser	Pro 280	Met	Lys	Gln	Phe	Thr 285	Thr	Leu	Asp
Thr		Asp	Gly	Ile	Gly		Val	Asp	Val	Lys	_	Ile	Leu	Thr	Asp
Glu	290 Glu	Tle	Thr	Tvr	Thr	295 Ser	Asn	Glu	Len	Tvr	300 Lvs	Val	Glv	Ala	Asn
305	V12	110	••••	.,.	310	001	****	01	50	315	2,0		01,		320
Val	Asn	Arg	Lys	Tyr	Ser	Thr	Ala	Glu	Tyr	Asn	Asn	Leu	Asp	Ile	Tyr
				325					330					335	
Gln	Ile	Asn	Ser 340	Thr	Tyr	Tyr	Ser	Ala 345	Leu	Gly	Asp	Asp	Asp 350	Gln	Lys
Tyr	Phe	Leu 355	Ala	Arg	Leu	Ile	Gln 360	Ala	Phe	Ala	Pro	Gly 365	Ile	Pro	Gln
Val	Tyr 370	Tyr	Val	Gly	Phe	Leu 375	Ala	Gly	Lys	Asn	Asp 380	Leu	Glu	Leu	Leu
Glu	Ser	Thr	Lys	Glu	Gly	Arg	Ile	Ile	Asn	Arg	His	Tyr	Tyr	Ser	Ser
385					390					395					400
Glu	Glu	Ile	Ala		Glu	Val	Lys	Arg		Val	Val	Lys	Ala		Leu
				405					410					415	

Asn Leu Phe Thr Tyr Arg Ile Gln Ser Ala Ala Phe Asp Leu Asp Gly Arg Ile Glu Val Glu Thr Pro Asn Glu Glu Asn Ile Val Ile Glu Arg Gln Asn Lys Asp Gly Ser His Ile Ala Thr Ala Glu Ile Asn Leu Gln Asp Met Thr Tyr Arg Val Thr Glu Asn Asp Gln Thr Ile Ser Leu Ser Met Ile Ser Cys Gln Thr <;210>; 5 <;211>; 1375 <;212>; PRT <;213>; Streptococcus mutans <;400>; 5 Met Glu Lys Lys Val Arg Phe Lys Leu Arg Lys Val Lys Lys Arg Trp Val Thr Val Ser Ile Ala Ser Ala Val Val Thr Leu Thr Ser Leu Ser Gly Ser Leu Val Lys Ala Asp Ser Thr Asp Asp Arg Gln Gln Ala Val Thr Glu Ser Gln Ala Ser Leu Val Thr Thr Ser Glu Ala Ala Lys Glu Thr Leu Thr Ala Thr Asp Thr Ser Thr Ala Thr Ser Ala Thr Ser Gln Pro Thr Ala Thr Val Thr Asp Asn Val Ser Thr Thr Asn Gln Ser Thr Asn Thr Thr Ala Asn Thr Ala Asn Phe Val Val Lys Pro Thr Thr Ser Glu Gln Ala Lys Thr Asp Asn Ser Asp Lys Ile Ile Thr Thr Ser Lys Ala Val Asn Arg Leu Thr Ala Thr Gly Lys Phe Val Pro Ala Asn Asn Asn Thr Ala His Pro Lys Thr Val Thr Asp Lys Ile Val Pro Ile Lys Pro Lys Ile Gly Lys Leu Lys Gln Pro Ser Ser Leu Ser Gln Asp Asp Ile Ala Ala Leu Gly Asn Val Lys Asn Ile Arg Lys Val Asn Gly Lys Tyr Tyr Tyr Lys Glu Asp Gly Thr Leu Gln Lys Asn Tyr Ala Leu Asn Ile Asn Gly Lys Thr Phe Phe Phe Asp Glu Thr Gly Ala Leu Ser Asn Asn Thr Leu Pro Ser Lys Lys Gly Asn Ile Thr Asn Asn Asp Asn Thr Asn Ser Phe Ala Gln Tyr Asn Gln Val Tyr Ser Thr Asp Val

Ala Asn Phe Glu His Val Asp His Tyr Leu Thr Ala Glu Ser Trp Tyr

Arg	Pro	Lys 275	Tyr	Ile	Leu	Lys	Asp 280	Gly	Lys	Thr	Trp	Thr 285	Gln	Ser	Thr
Glu	Lys 290	Asp	Phe	Arg	Pro	Leu 295	Leu	Met	Thr	Trp	Trp 300	Pro	Asp	Gln	Glu
Thr	Gln	Arg	Gln	Tyr	Val	Asn	Tyr	Met	Asn	Ala	Gln	Leu	Gly	Ile	His
305					310					315					320
Gln	Thr	Tyr	Asn	Thr	Ala	Thr	Ser	Pro	Leu	Gln	Leu	Asn	Leu	Ala	Ala
				325					330					335	
Gln	Thr	Ile	Gln	Thr	Lys	Ile	Glu	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Glu	Lys	Asn
			340					345					350		
Thr	Asn	Trp	Leu	Arg	Gln	Thr	Ile	Ser	Ala	Phe	Val	Lys	Thr	Gln	Ser
. •	_	355	_	_			360	_				365			
Ala	Trp	Asn	Ser	Asp	Ser		Lys	Pro	Phe	Asp	_	His	Leu	Gln	Lys
01	370	•	1	æ	C	375		C			380	0	01		
	Ala	Leu	Leu	ıyr		Asn	Asn	261	Lys		Inr	Ser	GIN	Ala	
385 Sor	Acn	Tur	Ara	T10	390	Acn	Ara	Thr	Dro	395	Aan	Cln	The	C1.	400
DEI	Asn	1 9 1	urg	405	ren	VSII	urg	1111	410	1111	ASII	GIII	1111	415	LyS
Lvs	Asp	Pro	Arg	_	Thr	Ala	Asn	Arg		Tle	Glv	G1 v	Tvr		Phe
_, -			420	-,-				425			02,	,	430	72	
Leu	Leu	Ala		Asp	Val	Asp	Asn		Asn	Pro	Val	Val		Ala	Glu
		435		_		•	440					445			
Gln	Leu	Asn	Trp	Leu	His	Phe	Leu	Met	Asn	Phe	Gly	Asn	Ile	Tyr	Ala
	450					455					460				
Asn	Asp	Pro	Asp	Ala	Asn	Phe	Asp	Ser	Ile	Arg	Val	Asp	Ala	Val	Asp
							•			•					
465					470		•			475		•		,	480
	Val	Asp	Ala		470	_				475		_			480
Asn				Asp 485	470 Leu	Leu	Gln	Ile	Ala 490	475 Gly	Asp	Tyr	Leu	Lys 495	480 Ala
Asn	Val Lys		Ile	Asp 485	470 Leu	Leu	Gln	Ile Lys	Ala 490	475 Gly	Asp	Tyr	Leu His	Lys 495	480 Ala
Asn	Lys	Gly	Ile 500	Asp 485 His	470 Leu Lys	Leu Asn	Gln Asp	Ile Lys 505	Ala 490 Ala	475 Gly Ala	Asp Asn	Tyr	Leu His 510	Lys 495 Leu	480 Ala Ser
Asn		Gly Glu	Ile 500	Asp 485 His	470 Leu Lys	Leu Asn	Gln Asp Asn	Ile Lys 505	Ala 490 Ala	475 Gly Ala	Asp Asn	Tyr Asp Leu	Leu His 510	Lys 495 Leu	480 Ala Ser
Asn Ala Ile	Lys Leu	Gly Glu 515	Ile 500 Ala	Asp 485 His	470 Leu Lys Ser	Leu Asn Tyr	Gln Asp Asn 520	Ile Lys 505 Asp	Ala 490 Ala Thr	475 Gly Ala Pro	Asp Asn Tyr	Tyr Asp Leu 525	Leu His 510 His	Lys 495 Leu Asp	480 Ala Ser Asp
Asn Ala Ile	Lys Leu Asp	Gly Glu 515	Ile 500 Ala	Asp 485 His	470 Leu Lys Ser	Leu Asn Tyr Met	Gln Asp Asn 520	Ile Lys 505 Asp	Ala 490 Ala Thr	475 Gly Ala Pro	Asp Asn Tyr Arg	Tyr Asp Leu 525	Leu His 510 His	Lys 495 Leu Asp	480 Ala Ser Asp
Asn Ala Ile Gly	Lys Leu Asp 530	Gly Glu 515 Asn	Ile 500 Ala Met	Asp 485 His Trp	470 Leu Lys Ser Asn	Leu Asn Tyr Met 535	Gln Asp Asn 520 Asp	Ile Lys 505 Asp	Ala 490 Ala Thr	475 Gly Ala Pro Leu	Asp Asn Tyr Arg 540	Tyr Asp Leu 525 Leu	Leu His 510 His	Lys 495 Leu Asp	480 Ala Ser Asp
Asn Ala Ile Gly Tyr	Lys Leu Asp	Gly Glu 515 Asn	Ile 500 Ala Met	Asp 485 His Trp	470 Leu Lys Ser Asn	Leu Asn Tyr Met 535	Gln Asp Asn 520 Asp	Ile Lys 505 Asp	Ala 490 Ala Thr	475 Gly Ala Pro Leu Ser	Asp Asn Tyr Arg 540	Tyr Asp Leu 525 Leu	Leu His 510 His	Lys 495 Leu Asp	480 Ala Ser Asp Leu
Asn Ala Ile Gly Tyr 545	Lys Leu Asp 530 Ser	Glu 515 Asn Leu	Ile 500 Ala Met	Asp 485 His Trp Ile	470 Leu Lys Ser Asn Pro 550	Leu Asn Tyr Met 535 Leu	Gln Asp Asn 520 Asp	Ile Lys 505 Asp Asn	Ala 490 Ala Thr Arg	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly	Tyr Asp Leu 525 Leu Met	Leu His 510 His Ser	Lys 495 Leu Asp Leu Pro	480 Ala Ser Asp Leu Leu 560
Asn Ala Ile Gly Tyr 545	Lys Leu Asp 530	Glu 515 Asn Leu	Ile 500 Ala Met	Asp 485 His Trp Ile	470 Leu Lys Ser Asn Pro 550	Leu Asn Tyr Met 535 Leu	Gln Asp Asn 520 Asp	Ile Lys 505 Asp Asn	Ala 490 Ala Thr Arg	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly	Tyr Asp Leu 525 Leu Met	Leu His 510 His Ser	Lys 495 Leu Asp Leu Pro	480 Ala Ser Asp Leu Leu 560
Asn Ala Ile Gly Tyr 545	Lys Leu Asp 530 Ser	Glu 515 Asn Leu	Ile 500 Ala Met	Asp 485 His Trp Ile Lys	470 Leu Lys Ser Asn Pro 550	Leu Asn Tyr Met 535 Leu	Gln Asp Asn 520 Asp	Ile Lys 505 Asp Asn	Ala 490 Ala Thr Arg Asp	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly	Tyr Asp Leu 525 Leu Met	Leu His 510 His Ser	Lys 495 Leu Asp Leu Pro	480 Ala Ser Asp Leu Leu 560
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile	Lys Leu Asp 530 Ser	Glu 515 Asn Leu Asn	Ile 500 Ala Met Ala Ser	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565	Lys Lys Ser Asn Pro 550 Val	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn	Gln Asp Asn 520 Asp Asn Arg	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Arg 570	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn	Tyr Asp Leu 525 Leu Met	Leu His 510 His Ser Asn	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile	Lys Leu Asp 530 Ser Thr	Glu 515 Asn Leu Asn	Ile 500 Ala Met Ala Ser	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565	Lys Lys Ser Asn Pro 550 Val	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn	Gln Asp Asn 520 Asp Asn Arg	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Arg 570	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn	Tyr Asp Leu 525 Leu Met	Leu His 510 His Ser Asn	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile Ala	Lys Leu Asp 530 Ser Thr	Glu 515 Asn Leu Asn	Ile 500 Ala Met Ala Ser Ser 580	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565	Lys Lys Ser Asn Pro 550 Val	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn Phe	Gln Asp Asn 520 Asp Asn Ile	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Arg Asp 570 Ala	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn	Tyr Asp Leu 525 Leu Met Ala	Leu His 510 His Ser Asn Glu Glu 590	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile Ala	Lys Leu Asp 530 Ser Thr	Glu 515 Asn Leu Asn	Ile 500 Ala Met Ala Ser Ser 580	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565	Lys Lys Ser Asn Pro 550 Val	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn Phe	Gln Asp Asn 520 Asp Asn Ile	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Arg Asp 570 Ala	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn	Tyr Asp Leu 525 Leu Met Ala	Leu His 510 His Ser Asn Glu Glu 590	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile Ala Asp	Lys Leu Asp 530 Ser Thr	Glu 515 Asn Leu Asn Pro Ile 595	Ile 500 Ala Met Ala Ser Ser 580 Arg	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565 Tyr	Lys Lys Ser Asn Pro 550 Val Ser Ile	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn Phe	Gln Asp Asn 520 Asp Alle Arg 600	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr Arg 585 Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Asp 570 Ala Glu	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp His	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn Asp	Tyr Asp Leu 525 Leu Met Ala Ser Pro 605	Leu His 510 His Ser Asn Glu Glu 590 Asn	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575 Val	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala Gln Val
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile Ala Asp Gly	Lys Leu Asp 530 Ser Thr Val Leu Tyr 610	Glu 515 Asn Leu Asn Pro Ile 595 Ser	Ile 500 Ala Met Ala Ser Ser 580 Arg	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565 Tyr Asn Thr	470 Leu Lys Ser Asn Pro 550 Val Ser Ile Thr	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn Phe Glu 615	Gln Asp Asn 520 Asp Alle Arg 600 Glu	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr Arg 585 Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Asp 570 Ala Glu Lys	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp His Ile Lys	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn Asp Asp	Tyr Asp Leu 525 Leu Met Ala Ser Pro 605 Phe	Leu His 510 His Ser Asn Glu 590 Asn	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575 Val Val Ile	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala Gln Val
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile Ala Asp Gly Asn	Lys Leu Asp 530 Ser Thr Val Leu Tyr	Glu 515 Asn Leu Asn Pro Ile 595 Ser	Ile 500 Ala Met Ala Ser Ser 580 Arg	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565 Tyr Asn Thr	470 Leu Lys Ser Asn Pro 550 Val Ser Ile Thr	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn Phe Glu 615	Gln Asp Asn 520 Asp Alle Arg 600 Glu	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr Arg 585 Thr	Ala 490 Ala Thr Arg Asp 570 Ala Glu Lys	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp His Ile Lys	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn Asp Asp	Tyr Asp Leu 525 Leu Met Ala Ser Pro 605 Phe	Leu His 510 His Ser Asn Glu 590 Asn	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575 Val Val Ile	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala Gln Val Tyr Thr
Asn Ala Ile Gly Tyr 545 Ile Ala Asp Gly Asn 625	Lys Leu Asp 530 Ser Thr Val Leu Tyr 610	Glu 515 Asn Leu Asn Pro Ile 595 Ser Asp	Ile 500 Ala Met Ala Ser 580 Arg Phe Leu	Asp 485 His Trp Ile Lys Leu 565 Tyr Asn Thr	Lys Lys Ser Asn Pro 550 Val Ser Ile Thr Ala 630	Leu Asn Tyr Met 535 Leu Asn Phe Glu 615 Thr	Gln Asp Asn 520 Asp Alle Arg 600 Glu Glu	Ile Lys 505 Asp Asn Gln Thr Arg 585 Thr Ile Lys	Ala 490 Ala Thr Arg Asp 570 Ala Glu Lys	475 Gly Ala Pro Leu Ser 555 Asp His Ile Lys Tyr 635	Asp Asn Tyr Arg 540 Gly Asn Asp Asn Ala 620 Thr	Tyr Asp Leu 525 Leu Met Ala Ser Pro 605 Phe His	Leu His 510 His Ser Asn Glu 590 Asn Glu Tyr	Lys 495 Leu Asp Leu Pro Thr 575 Val Val Ile Asn	480 Ala Ser Asp Leu 560 Ala Gln Val Tyr Thr 640

Val	Tyr	Tyr	Gly 660	Asp	Met	Phe	Thr	Asp 665	Asp	Gly	Gln	Tyr	Met 670	Ala	His
Lys	Thr	Ile 675	Asn	Tyr	Glu	Ala	Ile 680	Glu	Thr	Leu	Leu	Lys 685	Ala	Arg	Ile
Lys	Tyr 690		Ser	Gly	Gly	Gln 695		Met	Arg	Asn	Gln 700		Val	Gly	Asn
		Ile	Ile	Thr	Ser 710		Arg	Tyr	Gly	Lys 715		Ala	Leu	Lys	Ala 720
705 Thr	Asp	Thr	Gly	Asp 725		Thr	Thr	Arg	Thr 730		Gly	Val	Ala	Vał 735	
Glu	Gly	Asn	Asn 740	Pro	Ser	Leu	Arg	Leu 745	Lys	Ala	Ser	Asp	Arg 750	Val	Val
Val	Asn	Met 755	Gly	Ala	Ala	His	Lys 760	Asn	Gln	Ala	Tyr	Arg 765	Pro	Leu	Leu
Leu	Thr 770	Thr	Asp	Asn	Gly	Ile 775	Lys	Ala	Tyr	His	Ser 780	Asp	Gln	Glu	Ala
Ala 785	Gly	Leu	Val	Arg	Tyr 790	Thr	Asn	Asp	Arg	Gly 795	Glu	Leu	Ile	Phe	Thr 800
Ala	Ala	Asp	Ile	Lys 805	Gly	Tyr	Ala	Asn	Pro 810	Gln	Val	Ser	Gly	Tyr 815	Leu
Gly	Val	Trp	Val 820	Pro	Val	Gly	Ala	Ala 825	Ala	Asp	Gln	Asp	Val 830	Arg.	Val
Ala	Ala	Ser 835	Thr	Ala	Pro	Ser	Thr 840	Asp	Gly	Lys	Ser	Val 845	His	Gln	Asn
Ala	Ala 850	Leu	Asp	Ser	Arg	Val 855	Met	Phe	Glu	Gly	Phe 860	Ser	Asn	Phe	Gln
Ala 865	Phe	Ala	Thr	Lys	Lys 870	Glu	Glu	Tyr	Thr	Asn 875	Val	Val	Ile	Ala	Lys 880
Asn	Val	Asp	Lys	Phe 885	Ala	Glu	Trp	Gly	Val 890	Thr	Asp	Phe	Glu	Met 895	
Pro	G1n	Tyr	Val 900	Ser	Ser	Thr	Asp	Gly 905	Ser	Phe	Leu	Asp	Ser 910	Val	Ile
Gln	Asn	Gly 915		Ala	Phe	Thr	Asp 920		Tyr	Asp	Leu	Gly 925		Ser	Lys
Pro	Asn 930	Lys	Tyr	Gly	Thr	Ala 935		Asp	Leu	Val	Lys 940		Ile	Lys	Ala
Leu 945		Ser	Lys	Gly	Ile 950		Val	Met	Ala	Asp 955		Val	Pro	Asp	Gln 960
	Tyr	Ala	Leu	Pro 965		Lys	Glu	Val	Val 970		Ala	Thr	Arg	Val 975	
Lys	Tyr	Gly	Thr 980		Val	Ala	Gly	Ser 985		Ile	Lys	Asn	Thr 990	Leu	Tyr
Val	Val	Asp 995		Lys	Ser	•	Gly 1000		Asp	Gln		Ala		Tyr	Gly
	Ala 1010	_	Leu	Glu				Ala	Lys				Leu	Phe	Ala
	Lys	Gln	Ile				Val	Pro				Ser	Val	Lys 1	Ile .040

Lys Gln Trp Ser Ala Lys Tyr Phe Asn Gly Thr Asn Ile Leu Gly Arg Gly Ala Gly Tyr Val Leu Lys Asp Gln Ala Thr Asn Thr Tyr Phe Ser Leu Val Ser Asp Asn Thr Phe Leu Pro Lys Ser Leu Val Asn Pro Asn His Gly Thr Ser Ser Ser Val Thr Gly Leu Val Phe Asp Gly Lys Gly Tyr Val Tyr Tyr Ser Thr Ser Gly Asn Gln Ala Lys Asn Ala Phe Ile Ser Leu Gly Asn Asn Trp Tyr Tyr Phe Asp Asn Asn Gly Tyr Met Val Thr Gly Ala Gln Ser Ile Asn Gly Ala Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Asn Gly Ile Gln Leu Arg Asn Ala Ile Tyr Asp Asn Gly Asn Lys Val Leu Ser Tyr Tyr Gly Asn Asp Gly Arg Arg Tyr Glu Asn Gly Tyr Tyr Leu Phe Gly Gln Gln Trp Arg Tyr Phe Gln Asn Gly Ile Met Ala Val Gly Leu Thr Arg Val His Gly Ala Val Gln Tyr Phe Asp Ala Ser Gly Phe Gln Ala Lys Gly Gln Phe Ile Thr Thr Ala Asp Gly Lys Leu Arg Tyr Phe Asp Arg Asp Ser Gly Asn Gln Ile Ser Asn Arg Phe Val Arg Asn Ser Lys Gly Glu Trp Phe Leu Phe Asp His Asn Gly Val Ala Val Thr Gly Thr Val Thr Phe Asn Gly Gln Arg Leu Tyr Phe Lys Pro Asn Gly Val Gln Ala Lys Gly Glu Phe Ile Arg Asp Ala Asn Gly Tyr Leu Arg Tyr Tyr Asp Pro Asn Ser Gly Asn Glu Val Arg Asn Arg Phe Val Arg Asn Ser Lys Gly Glu Trp Phe Leu Phe Asp His Asn Gly Ile Ala Val Thr Gly Ala Arg Val Val Asn Gly His Ala Ser Ile Leu Ser Leu Met Val Phe Arg Leu Arg Glu Ser Ser Leu Gln Ser Val Lys Val Val Ser Asn Thr Met Ile Leu Ile Pro Glu Met Lys Phe Val Ile Val Met <;210>; 6 <;211>; 5684 <;212>; DNA <;213>; Streptococcus mutans <;400>; 6 gcatgcctat tgaggttatg gccaagcggg gcattaaaac attgctttat gggcccatga 60

aaccagttgg tctggaatac ccacaagact acaaggggcc gcgagatggt gattataagg 120 ctccctatgc tgttgtgcag cttcgacaag ataatgcagc tggcagcctt tacaatattg 180 ttggttttca gacccatctt aagtggagtg aacaaaaacg tgtcttttcc atgattccag 240 gtctggagca agcacatttc gttcgttatg gcgtcatgca tcgcaactct tacattgact 300 cccctaatct tettgeteet acetttgeaa egtgtaaaaa teeaaateta ttetttgetg 360 gacaaatgac aggtgtagag ggttatgttg aatctgcagc ttctgggctt gttgctggaa 420 tcaatgctgt tcgtcgtttc aaagatgaag aagcagtaat ctttccgcaa acaacagcta 480 ttggtgcttt accgtattat attacacata caaaaagtaa gcattttcaa ccaatgaata 540 ttaattttgg tatcatcaaa gatttgggtg gaccacgtat tcgtgataag aagaaacgtt 600 atgagaagat tgctgagcga tcacttaaag atctacagca atttttaact gtttaaataa 660 gatttttaaa aatattggtt ttattaaata ttgagataga aaataactat attagatttg 720 tttggaagcc tatttcatct attgattggc ttttttgcta atcagtttta agaggacggc 780 acgcaagtaa ctaactctgt cgtttcattg ctaaagttgg agtttgtaat ctccaacttt 840 gccagatgct gtaagcagcg acaattgtgg tgggtactcc ctgtagataa tgtaaaaaac 900 gacagcaatt agactgttgt ttttttgtgg gatagttttg tttttatcat gttgtcataa 960 taaataaaat aaaaaatttg aatattettt tttatttta aagaaaaaag aatttttgtt 1020 gcaaaaagat tgttttatta ttagaaaggt gttacaatta taacgttttg aataaaacag 1080 tttaaaattt ggaggtteet aatggacaag aaagtgegtt ataaactgeg caaagttaaa 1140 aaaagatggg tgacagtatc tgttgcatct gctgtgatga ctttaactac actttcgggt 1200 ggcttggtta aagcagattc taatgaatcg aaatcccaaa tttctaatga ttctaatacc 1260 agtgttgtta ctgctaatga agaatctaat gtaacaaccg aagcgacatc taagcaagaa 1320 gctgctagta gtcaaactaa tcatacagta acgacaagca gtagctctac ttcggtagtt 1380 aatcccaaag aggttgtaag taatccttat actgttgggg aaacagcttc taatggtgaa 1440 aagetteaaa ateaaacaac tacagttgac aaaacttetg aagetgetge taataatatt 1500 agtaaacaaa caaccgaagc tgatacagat gttattgatg atagcaatgc agccaatcta 1560 caaatattgg aaaaacttcc caatgtaaaa gaaattgatg gtaagtatta ttattatgac 1620 aataacggca aagttcgtac taattttaca ttaattgctg atggcaaaat tttacatttt 1680 gatgaaactg gcgcttatac tgatacatca attgacactg taaataaaga tatcgtcaca 1740 acaagaagta atctatacaa aaaatataat caagtttatg atcgctctgc acagagcttt 1800 gagcatgttg atcattattt gacagctgag agttggtatc gtcctaagta catcttgaag 1860 gatggcaaaa catggacaca gtcaacagaa aaagatttcc gtcccttatt gatgacatgg 1920 tggcctgacc aagaaacgca gcgtcaatat gttaactaca tgaatgcaca gcttggcatt 1980 aacaagactt atgatgatac aagtaatcaa ttgcaattaa atattgcagc tgcaactatt 2040 caagcaaaaa ttgaggccaa aattacaact ttaaagaata ctgattggct gcgtcagact 2100 atttccgcat ttgttaagac acagtcagct tggaacagtg acagcgaaaa accgtttgat 2160 gatcatttac aaaatggagc agtgctttac gataatgaag gaaaattaac gccttatgct 2220 aattccaact accgtatctt aaatcgcacc ccgaccaatc aaaccggaaa gaaagatcca 2280 aggtatacag ctgataacac tatcggcggt tatgaattcc ttttggccaa cgatgtggat 2340 aattctaatc ctgtcgtgca ggccgaacaa ttgaactggc tacattttct catgaacttt 2400 ggtaacattt atgccaatga teeggatget aactttgatt eeattegtgt tgatgeggta 2460 gataatgtgg atgctgactt gctccaaatt gctggggatt acctcaaagc tgctaagggg 2520 atccataaaa atgataaagc tgctaatgat catttgtcta ttttagaggc atggagtgac 2580 aacgacactc cttaccttca tgatgatggc gacaatatga ttaatatgga taataagctg 2640 cgtttgtctc tattattttc attagctaaa cccttaaatc aacgttcagg catgaatcct 2700 ctcatcacta acagtttggt gaatcgaact gatgataatg ctgaaactgc cgcagtccct 2760 tcttattcct tcatccgtgc ccatgacagt gaagtgcagg atttgattcg tgatatcatc 2820 aaggcagaaa tcaatcctaa tgttgtcggg tattcattca ctatggagga aatcaagaag 2880 gctttcgaga tttacaacaa agacttatta gctacagaga agaaatacac acactataat 2940 acggcacttt cttatgccct gcttttaacc aacaaatcca gtgtgccgcg tgtctattat 3000 ggggatatgt ttacagatga cgggcaatac atggctcata agacgatcaa ttacgaagcc 3060

atcgaaaccc tgcttaaagc tcgtattaag tatgtttcag gcggtcaagc catgcgcaat 3120 caacaggttg gcaattctga aatcattacg tctgtccgct atggtaaagg tgctttgaaa 3180 gcaacggata caggggaccg caccacacgg acttcaggag tggccgtgat tgaaggcaat 3240 aacccttctt tacgtttgaa ggcttctgat cgcgtggttg tcaatatggg agcagcccat 3300 aagaaccaag cttaccgacc tttactcttg accacagata acggtatcaa ggcttatcat 3360 tccgatcaag aagcggctgg tttggtgcgc tacaccaatg acagagggga attgatcttc 3420 acageggetg atattaaagg ctatgecaac ceteaagttt etggetattt aggtgtetgg 3480 gttccagtag gcgctgccgc tgatcaagat gttcgcgttg cggctagcac ggccccatca 3540 acagatggca agtctgtgca tcaaaatgcg gcccttgatt cacgcgtcat gtttgaaggt 3600 ttctctaatt tccaagcttt cgccactaaa aaagaggaat ataccaatgt tgtgattgct 3660 aagaatgtgg ataagtttgc ggaatggggg gtcacagact ttgaaatggc accgcagtat 3720 gtgtcttcaa cggatggttc tttcttggat tctgtgatcc aaaacggcta tgcttttacg 3780 gaccgttatg atttgggaat ttccaaacct aataaatacg ggacagccga tgatttggtg 3840 aaagccatca aagcgttaca cagcaagggc attaaggtaa tggctgactg ggtgcctgat 3900 caaatgtatg ctttccctga aaaagaagtg gtaactgcaa cccgtgttga taagtatggg 3960 actcctgttg caggaagtca gatcaaaaac accctttatg tagttgatgg taagagttct 4020 ggtaaagatc aacaagccaa gtatggggga gctttcttag aggagctgca agcgaagtat 4080 ccggagcttt ttgcgagaaa acaaatttcc acaggggttc cgatggatcc ttctgttaag 4140 attaagcaat ggtctgccaa gtactttaat gggacaaata ttttagggcg cggagcaggc 4200 tatgtcttaa aagatcaggc aactaatact tactttaata tttcagataa taaagaaata 4260 aactteette etaaaacatt gitaaaccaa gatagicaag tiggittete tiatgaeggi 4320 aaaggttatg tttattattc aacgagtggt taccaagcca aaaatacttt catcagcgaa 4380 ggtgataaat ggtattattt tgataataac ggttatatgg tcactggtgc tcaatcaatt 4440 aacggtgtta attattattt cttatcaaat ggcctacagc tcagagatgc tattcttaag 4500 aatgaagatg gaacttacgc ttattatgga aatgacggtc gccgttatga aaatggttat 4560 tatcaattca tgagtggtgt atggcgtcac ttcaataatg gtgaaatgag tgttggatta 4620 actgtaattg atggtcaggt tcaatacttt gatgaaatgg gctatcaagc caaaggaaaa 4680 tttgtaacaa ctgccgatgg taaaataaga tattttgata agcaatctgg gaacatgtac 4740 cgtaatcgtt ttattgaaaa cgaagaaggt aaatggctgt atctcggtga agatggtgca 4800 gcagtgacag gatctcaaac cattaacggt caacacctgt actttagagc aaacggtgtt 4860 caggicaagg gigaatitgi cactgaccac cacggccgta tcagciatta cgacggcaat 4920 tcaggggatc aaatccgcaa ccgctttgtc cgcaatgctc agggtcaatg gttctacttt 4980 gataacaatg gctatgccgt aaccggtgcc agaaccatta acggtcaaca cctatacttt 5040 agagcaaacg gtgttcaggt caagggtgaa tttgtcactg accgctacgg ccgtatcagc 5100 tattacgacg gcaattcagg ggatcaaatc cgcaaccgct ttgtccgcaa tgctcagggt 5160. caatggttct actttgataa caatggctat gccgtaaccg gtgccagaac cattaacggt 5220 caacacctat actttagagc aaacggtgtt caggtcaagg gtgaatttgt cactgaccgc 5280 cacggccgta tcagctatta cgacggcaat tcaggggatc aaatccgcaa ccgctttgtc 5340 cgcaatgctc agggtcaatg gttctacttt gataacaatg gctatgccgt aaccggtgcc 5400 agaaccatta acggtcaaca cctatacttt agagcaaacg gtgttcaggt caagggtgaa 5460 tttgtcactg accgccacgg ccgtatcagt tattacgatg ctaactctgg agaacgagtt 5520 cggattaact aattgaaaaa acgctctctt aagttaatta agagggcgtt tctagggtta 5580 ggagttttaa atattattta ttatttttct aaaaaatgaa gaatttcatt ataaattaat 5640 tacgatacat tgtgcttttg ttatagaagt gttacaatac tagt 5684

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷ 識別記号 F I アマコート (参考 (C 1 2 P 21/08 C 1 2 R 1:91) C 1 2 R 1:91)